

## Opis choroby \*

### Definicja

Rzadka, niesyndromiczna, wrodzona wada rozwojowa przełyku, która charakteryzuje się obecnością fałszywego uchyłka, najczęściej umiejscowionego w górnym, tylnym odcinku przełyku (gardło-przełyk) lub w dowolnym miejscu wzdłuż przełyku (pośrodkowo w klatce piersiowej lub nadprzeponowo). Wielu pacjentów nie ma objawów, ale typowo jest to nieświeży oddech, przewlekły kaszel, niewydolność oddechowa, zarzucanie pokarmu, dysfagia, ból lub dyskomfort w klatce piersiowej oraz zachłystowe zapalenie płuc.inf brsup inf brsup

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>	
Wada morfologiczna	Congenital esophageal pouch Congenital esophageal pouch	
<b>Kod ORPHA</b> 91358	<b>Kod OMIM</b> -	<b>Kod ICD10</b> Q39.6
<b>Kod ICD11</b> LB12.4		

---

### \*Źródło

orphanet