

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

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

*Źródło

orphanet