

Tubularne zdwojenie przełyku

Kod Orpha: 100048 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Rzadka, niesyndromiczna, wrodzona wada rozwojowa przełyku, która charakteryzuje się obecnością drugiej struktury z indywidualnym światłem i uwarstwowaną błoną śluzową zawierającą warstwę mięśniową i pokrytą nabłonkiem płaskim, umiejscowionej w obrębie lub w sąsiedztwie właściwego przełyku i powodującej dysfagię, nudności, wymioty, ból zamostkowy i problemy oddechowe (stridor i nawracające zapalenia płuc); objawy pojawiają się zwykle w dzieciństwie.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Kod ORPHA

100048

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q39.8

Kod ICD11

LB12.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.