

## Opis choroby \*

### Definicja

Rzadka, niesyndromiczna, wrodzona wada rozwojowa przełyku, która charakteryzuje się obecnością drugiej struktury z indywidualnym światłem i uwarstwioną 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