

# Zespół Ehlersa i Danlosa typu 11

## Kod Orpha: 2295 Kod OMIM: 147900

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare genetic disease characterized by generalized joint laxity leading to recurrent dislocation of major joints, such as the hip (often with congenital hip dislocation), shoulder, elbow, or patella. Patients often experience muscle and joint pain (sometimes with effusion) and may develop degenerative joint changes at a relatively early age. Skin abnormalities are absent.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Familial joint instability syndrome  
EDS XI  
Rodzinna luźność stawów  
Zespół niestabilności stawów  
Zespół rodzinnej niestabilności stawów  
Familial joint laxity  
Joint instability syndrome

#### Kod ORPHA

2295

#### Kod OMIM

147900

#### Kod ICD10

Q79.6

#### Kod ICD11

LD28.Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)