

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