

Artrogrypoza - dysfunkcja nerek - cholestaza

Kod Orpha: 2697 Kod OMIM: 208085

Opis choroby *

Definicja

A rare, multisystem disorder, characterized by neurogenic arthrogryposis multiplex congenita, renal tubular dysfunction and neonatal cholestasis with low serum gamma-glutamyl transferase activity.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

ARC syndrome
Zespół ARC

Kod ORPHA

2697

Kod OMIM

208085

Kod ICD10

Q89.7

Kod ICD11

5C58.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.