

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
ARC syndrome
Zespół ARC

Kod ORPHA

2697

Kod OMIM

208085

Kod ICD10

Q89.7

Kod ICD11

5C58.0Y

*Źródło

orphanet