

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych ARC syndrome	Zespół ARC

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2697	208085	Q89.7

Kod ICD11
5C58.0Y

*Źródło

orphanet