

Szczękościsk - pseudokamptodaktylia

Kod Orpha: 3377 Kod OMIM: 158300

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, distal arthrogryposis characterized by pseudocamptodactyly, mild foot deformities, moderately short stature, and short muscles and tendons resulting in a limited range of motion of the hands, legs, and mouth, the later presenting with trismus.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Distal arthrogryposis type 7
Artrogrypoza dystalna typu 7
Zespół Dutch i Kentucky
Zespół Hechta
Zespół Hechta i Bealsa
Dutch-Kentucky syndrome
Hecht syndrome
Hecht-Beals syndrome

Kod ORPHA
3377

Kod OMIM
158300

Kod ICD10
Q68.8

Kod ICD11
LD26.4Y

[*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