

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