

## 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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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