

Synostoza ramienna-promieniowa

Kod Orpha: 3265 Kod OMIM: 236400

Opis choroby *

Definicja

*Synostoza ramienna-promieniowa jest rzadkim, genetycznie uwarunkowanym, wrodzonym zaburzeniem rozwoju stawów, które charakteryzuje się jedno- lub obustronnym zespoleniem kości ramiennej i promieniowej na poziomie łokcia, z lub bez towarzyszących ubytków w obrębie łokcia i nadgarstka/śródręcza; prowadzi do utraty ruchomości łokcia, a w wielu przypadkach do zaburzeń czynnościowych ramienia. Dodatkowo może występować łukowate wygięcie kości promieniowej.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

Humero-radial fusion

Zrost ramienna-promieniowy

Kod ORPHA

3265

Kod OMIM

236400

Kod ICD10

Q74.0

Kod ICD11

LB90.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.