

Synostoza ramiennie-promieniowo-łokciowa

Kod Orpha: 3266 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Synostoza ramiennie-promieniowo-łokciowa jest niezwykle rzadkim, genetycznie uwarunkowanym, wrodzonym zaburzeniem rozwojowym stawów, które charakteryzuje się jedno- lub obustronnym zespoleniem kości ramiennej, promieniowej i łokciowej, prowadzącym do utraty ruchomości łokcia i w większości przypadków do funkcjonalnej niewydolności ramienia. W badaniach obrazowych widoczne jest rozdwojenie kości ramiennej w odcinku dystalnym, brak stawu łokciowego i skróceniem ramienia. Towarzyszyć mogą wady dłoni, w tym brak palców, rozszczep dłoni i palczosty.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

Humero-radio-ulnar fusion

Zrost ramiennie-promieniowo-łokciowy

Kod ORPHA

3266

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q74.0

Kod ICD11

LB90.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.