

Artrogrypoza - hiperkeratoza forma śmiertelna

Kod Orpha: 1485 Kod OMIM: 208158

Opis choroby *

Definicja

A rare arthrogryposis syndrome characterized by the association of multiple congenital joint contractures (of the large joints, fingers and toes) and hyperkeratosis (i.e. thick, scaling and fissured skin), with death occurring in early infancy. There have been no further reports in the literature since 1993.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

Johnston-Aarons-Schelley syndrome
Zespół Johnstona, Aaronsa i Schelley

Kod ORPHA

1485

Kod OMIM

208158

Kod ICD10

Q68.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.