

Zespół Ehlersa i Danlosa naczyniowy

Kod Orpha: 286 Kod OMIM: 130050

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic connective tissue disorder typically characterized by the association of unexpected organ fragility (arterial/bowel/gravid uterine rupture) with inconstant physical features as thin, translucent skin, easy bruising and acrogeric traits.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Arterial-ecchymotic EDS
Zespół Ehlersa i Danlosa typu 4
Zespół Ehlersa i Danlosa typu IV
Zespół Sacka i Barabasa
EDS IV
Ehlers-Danlos syndrome type 4
Sack-Barabas syndrome
Vascular EDS
vEDS

Kod ORPHA

286

Kod OMIM

130050

Kod ICD10

Q79.6

Kod ICD11

LD28.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl