

## 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