

Zespół Ehlersa i Danlosa z nadmierną ruchomością stawów

Kod Orpha: 285 Kod OMIM: 130020

Opis choroby *

Definicja

Ehlers-Danlos syndrome, hypermobility type (HT-EDS) is the most frequent form of EDS (see this term), a group of hereditary connective tissue diseases, and is characterized by joint hyperlaxity, mild skin hyperextensibility, tissue fragility and extra-musculoskeletal manifestations.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

EDS III

Łagodny zespół nadmiernej ruchomości stawów

Zespół Ehlersa i Danlosa, typ hipermobilny

EDS-HT

Ehlers-Danlos syndrome hypermobility type

Ehlers-Danlos syndrome type 3

Hypermobile EDS

hEDS

Kod ORPHA

285

Kod OMIM

130020

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