

# Zespół Ehlersa i Danlosa z dermatosparaxis (skórny)

## Kod Orpha: 1901 Kod OMIM: 225410

### Opis choroby \*

#### Definicja

A form of Ehlers-Danlos syndrome (EDS) characterized by extreme skin fragility and laxity, a prominent facial gestalt, excessive bruising and, sometimes, major complications due to visceral and vascular fragility.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Dermatosparaxis EDS  
Ehlers-Danlos syndrome type 7C  
Human dermatosparaxis EDS VIIC  
dEDS  
Dermatosparaxis EDS  
Ehlers-Danlos syndrome type 7C  
Human dermatosparaxis EDS VIIC  
dEDS

#### Kod ORPHA

1901

#### Kod OMIM

225410

#### 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](http://www.orphanet.pl)