

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