

Agenezja/hipoplazja kości ramiennej

Kod Orpha: 294973 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Humeral agenesis/hypoplasia is a rare, non-syndromic limb reduction defect characterized by the unilateral or bilateral presence of a short arm with completely absent or underdeveloped humerus, frequently associated with ulnar and/or radial malformations. Patients may present with the appearance of the forearm directly attached to the shoulder, no articulation at the shoulder joint, impossible passive extension of the arm beyond the mid-axillary line, no elbow joints, bowing of the radius, a short ulna and/or ulnar/radial deviation of the hand at the wrist.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

Congenital absence of humerus
Congenital hypoplasia of humerus
Humeral intercalary meromelia
Congenital absence of humerus
Congenital hypoplasia of humerus
Humeral intercalary meromelia

Kod ORPHA

294973

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q71.8

Kod ICD11

LB99.1

*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