

# Zespół Ehlersa i Danlosa, typ klasyczny

Kod Orpha: 287 Kod OMIM: 130000

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare inherited connective tissue disorder characterized by skin hyperextensibility, widened atrophic scars, and generalized joint hypermobility.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Classical EDS  
EDS, typ klasyczny  
cEDS

#### Kod ORPHA

287

#### Kod OMIM

130000

#### Kod ICD10

Q79.6

#### Kod ICD11

LD28.10

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.