

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.