

Zespół nie-letalnej autosomalnej recesywnej mnogiej artrogrypozy wrodzonej związanej z MYBPC1

Kod Orpha: 498693 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare arthrogryposis syndrome characterized by arthrogryposis multiplex congenita with contractures involving multiple joints of the upper and lower limbs, camptodactyly of fingers and toes, skeletal abnormalities such as scoliosis and *pectus excavatum*, as well as variable speech and motor delay and hypotonia. Facial dysmorphism includes long eyelashes, periorbital fullness, ptosis, epicanthal folds, high arched/cleft palate, and micrognathia.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

MYBPC1-related autosomal recessive non-lethal AMC syndrome
MYBPC1-related autosomal recessive non-lethal AMC syndrome

Kod ORPHA

498693

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q74.3

Kod ICD11

-

*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