

# Luźna skóra-zespół marfanoidalny

## Kod Orpha: 171719 Kod OMIM: 614100

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, genetic, developmental defect with connective tissue involvement syndrome characterized by neonatal cutis laxa, marfanoid habitus with arachnodactyly, pulmonary emphysema, cardiac anomalies, and diaphragmatic hernia. Mild contractures of the elbows, hips, and knees, with bilateral hip dislocation may also be associated. There have been no further descriptions in the literature since 1991.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA  
171719

Kod OMIM  
614100

Kod ICD10  
Q87.8

Kod ICD11  
LD28.2

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.