

Wrodzona wielostawowa artrogrypoza

Kod Orpha: 1037 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A group of disorders characterized by congenital limb contractures manifesting as limitation of movement of multiple limb joints at birth that is usually non-progressive and may include muscle weakness and fibrosis. This disorder is always associated with decreased intrauterine fetal movement which leads secondarily to the contractures.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

AMC

AMC

Amioplazja wrodzona

Amyoplasia congenita

Arthromyodysplasia congenita

Artromiodysplazja wrodzona

Miodysplazja

Wrodzona sztywność stawów

Multiple congenital arthrogryposis

Kod ORPHA

1037

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q74.3

Kod ICD11

LD26.41

*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