

# **Letalny zespół wrodzonych przykurczy stawowych typu 2**

**Kod Orpha: 137776 Kod OMIM: 607598**

## **Opis choroby \***

### **Definicja**

Lethal congenital contracture syndrome type 2 is a rare arthrogryposis syndrome characterized by multiple congenital contractures (typically extended elbows and flexed knees), micrognathia, anterior horn cell degeneration, skeletal muscle atrophy (mainly in the lower limbs), presence of a markedly distended urinary bladder and absence of hydrops, pterygia and bone fractures. Other craniofacial (e.g. cleft palate, facial palsy) and ocular (e.g. anisocoria, retinal detachment) anomalies may be additionally observed. The disease is usually neonatally lethal however, survival into adolescence has been reported.

### **Dane**

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	LCCS2 LCCS2
	Zespół mnogich przykurczy stawowych, typ izraelsko-beduiński
	Multiple contracture syndrome, Israeli-Bedouin type

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
137776	607598	Q68.8

**Kod ICD11**  
LD26.4Y

[\\*Źródło](#)

[orphanet](#)

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)