

Wielocentryczna osteoliza nadgarstkowo-stępowa z lub bez nefropatii

Kod Orpha: 2774 Kod OMIM: 166300

Opis choroby *

Definicja

A very rare syndrome characterized by progressive loss of bone, usually the capsal and tarsal bones, resulting in deformity and disability, as well as chronic renal failure in many cases. The bone and renal disorders are sometimes associated with intellectual deficit and facial abnormalities.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Idiopathic multicentric osteolysis with or without nephropathy
Idiopatyczna wielocentryczna osteoliza z lub bez nefropatii

Kod ORPHA

2774

Kod OMIM

166300

Kod ICD10

M89.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl