

# Młodzieńcza postać choroby Pageta

Kod Orpha: 2801 Kod OMIM: 239000

## Opis choroby \*

### Definicja

Juvenile Paget disease is a very rare form of Paget disease of the bone characterized by a general increase in bone turnover with increased bone resorption and deposition, resulting in cortical and trabecular thickening, and clinically presenting as progressive skeletal deformities, growth impairment, fractures, vertebral collapse, skull enlargement and sensorineural hearing loss.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Familial osteoectasia  
Hyperostosis corticalis deformans juvenilis  
Dziedziczna hiperfosfatazja  
JPG  
Młodzieńcza choroba Pageta  
Osteoektazja rodzinna  
Hereditary hyperphosphatasia  
Hyperostosis corticalis deformans juvenilis  
JPG

#### Kod ORPHA

2801

#### Kod OMIM

239000

#### Kod ICD10

M88.9

#### Kod ICD11

FB85.0

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)