

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