

# Autosomalny dominujący zespół Kenny i Caffey

## Kod Orpha: 93325 Kod OMIM: 127000

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, primary bone dysplasia characterized by severe growth retardation, short stature, cortical thickening and medullary stenosis of long bones, delayed closure of the anterior fontanelle, absent diploic space in the skull bones, prominent forehead, macrocephaly, dental anomalies, eye problems (hypermetropia and pseudopapilledema), and hypocalcemia due to hypoparathyroidism, sometimes resulting in convulsions. Intelligence is normal.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Kod ORPHA  
93325

Kod OMIM  
127000

Kod ICD10  
Q87.1

Kod ICD11  
LD24.D

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.