

# Autosomalny recesywny zespół Kenny i Caffey

## Kod Orpha: 93324 Kod OMIM: 244460

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, primary bone dysplasia characterized by prenatal and postnatal growth retardation, short stature, cortical thickening and medullary stenosis of the long bones, absent diploic space in the skull bones, hypocalcemia due to the hypoparathyroidism, small hands and feet, delayed mental and motor development, intellectual disability, dental anomalies, and dysmorphic features, including prominent forehead, small deep-set eyes, beaked nose, and micrognathia.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

#### Kod ORPHA

93324

#### Kod OMIM

244460

#### Kod ICD10

Q87.1

#### Kod ICD11

LD24.D

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.