

# Rodzinna osteoliza ekspansywna

**Kod Orpha: 85195 Kod OMIM: 174810**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare primary bone dysplasia characterized by abnormal bone metabolism with bone pain, deformity, pathological fractures, early conductive hearing loss, and dental abnormalities. Focal bone lesions are typically found in the appendicular skeleton and consist of progressively expanding lytic areas, while generalized disordered bone modeling and altered trabecular pattern are the result of the multifocal, progressive nature of the disease. Age of onset is variable, mode of inheritance is autosomal dominant.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Hereditary expansile polyostotic osteolytic dysplasia  
Choroba McCabe'a  
Dziedziczna ekspansywna dysplazja osteolityczna  
McCabe disease

#### Kod ORPHA

85195

#### Kod OMIM

174810

#### Kod ICD10

M89.5

#### Kod ICD11

FB86.2

---

[\\*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)