

# Akroosteoliza typu dominującego

## Kod Orpha: 955 Kod OMIM: 102500

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare autosomal dominant skeletal disorder, characterized by progressive bone resorption in the distal phalanges (acro-osteolysis), progressive osteoporosis, distinct craniofacial changes, dental anomalies, and occasional association with renal abnormalities.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Acroosteolysis dominant type  
Arthro-dento-ostéodysplasie  
Akroosteoliza z osteopetrozą i zmianami w czaszce i żuchwie  
Dysplazja kończynowo-zębowo-kostna  
Dysplazja stawowo-zębowo-kostna  
Zespół Cheney'a  
Zespół Hajdu i Cheney'a  
Acroosteolysis with osteoporosis and changes in skull and mandible  
Arthrodentoosteodysplasia  
Cheney syndrome

#### Kod ORPHA

955

#### Kod OMIM

102500

#### 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)