

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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