

Choroba Camuratiego i Engelmana

Kod Orpha: 1328 Kod OMIM: 131300

Opis choroby *

Definicja

Camurati-Englemann disease (CED) is a rare, clinically variable bone dysplasia syndrome characterized by hyperostosis of the long bones, skull, spine and pelvis, associated with severe pain in the extremities, a wide-based waddling gait, joint contractures, muscle weakness and easy fatigability. Camurati-Englemann disease (CED) is a rare, clinically variable bone dysplasia syndrome characterized by hyperostosis of the long bones, skull, spine and pelvis, associated with severe pain in the extremities, a wide-based waddling gait, joint contractures, muscle weakness and easy fatigability.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Progressive diaphyseal dysplasia
Dysplazja przynasadowa postępująca

Kod ORPHA

1328

Kod OMIM

131300

Kod ICD10

Q78.3

Kod ICD11

LD24.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl