

Амелогенез несовершенный - нефрокальциноз

Номер статьи: ORPHA 1031

Резюме

Амелогенез несовершенный - нефрокальциноз, также называемый дисплазией эмали-ренальным синдромом, встречается очень редко и характеризуется гипопластическим несовершенным амелогенезом (гипоплазией зубной эмали) и нефрокальцинозом (осаждением солей кальция в ткани почек). К внутриротовым симптомам относятся желтые зубы неправильной формы, задержка прорезывания зубов и внутривульпарная кальцификация. Нефрокальциноз часто протекает бессимптомно, но может прогрессировать в период позднего детства или раннего зрелого возраста, приводя к нарушению функции почек (например, рецидивы инфекций мочевыводящих путей и ацидоз почечных канальцев) и редко к конечной стадии почечной недостаточности.

Последнее обновление: 01 2013

Переведено: ООО «БП ИНВАРИАНТ» и МРБООИ СПИПОРЗ

Рецензент документа перевода:

- Журкова Н.В.

Переведено: 12 2014

Данная статья была переведена при финансовой поддержке Янссен, фармацевтическое подразделение «Джонсон & Джонсон» и Межрегиональной благотворительной общественной организации инвалидов «Союз пациентов и пациентских организаций по редким заболеваниям»



Настоящий документ представлен исключительно в информационных целях. Материал никоим образом не предназначен для замены профессиональной медицинской помощи квалифицированными специалистами и не должен быть использован в качестве основы для диагностики или лечения.



Дополнительную информацию о заболевании вы можете найти на www.orpha.net 1