

Dysplastyczna hiperostoza korowa typu Kozłowskiego i Tsuruta

Kod Orpha: 2204 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Dysplastyczna hiperostoza korowa jest niezwykle rzadką pierwotną dysplazją kostną ze zwiększoną gęstością kości, która charakteryzuje się śmiertelną karłowatością noworodków z towarzyszącym masywnym obrzękiem, wąską klatką piersiową i krótkimi kończynami oraz rozległym pogrubieniem warstwy korowej wszystkich kości długich, żeber, obojczyków i łopatek oraz rozszczepem przedniej powierzchni trzonów kręgowych.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Kozłowski-Tsuruta syndrome
Zespół Kozłowskiego i Tsuruta

Kod ORPHA

2204

Kod OMIM

-

Kod ICD10

M89.8

Kod ICD11

LD24.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.