

Opis choroby *

Definicja

A lethal type of osteogenesis imperfecta (OI) characterized by increased bone fragility, low bone mass and susceptibility to bone fractures and presenting with multiple rib and long bone fractures at birth, marked deformities, broad long bones, low density skull on X-ray, and dark sclera.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Podtyp kliniczny	Lethal osteogenesis imperfecta
	OI typu 2
	Śmiertelna postać wrodzonej łamliwości kości
	OI type 2

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
216804	610915	Q78.0

Kod ICD11

LD24.K0

*Źródło

orphanet