

## Opis choroby \*

### Definicja

A severe type form osteogenesis imperfecta characterized by increased bone fragility and low bone mass clinically manifesting as susceptibility to bone fractures, severe short stature, a triangular face, moderate to severe scoliosis, blue or blue-grey sclera, and dentinogenesis imperfecta.

### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

OI type 3

Ciężka postać wrodzonej łamliwości kości

OI typu 3

Postępująca deformująca wrodzona łamliwość kości

Progressive deforming osteogenesis imperfecta

Severe osteogenesis imperfecta

#### Kod ORPHA

216812

#### Kod OMIM

616229

#### Kod ICD10

Q78.0

#### Kod ICD11

LD24.K0

---

#### \*Źródło

orphanet