

# Atypowa dysplazja zębiny z powodu niedoboru SMOC2

Kod Orpha: 314721 Kod OMIM: 125400

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, dentin dysplasia disease characterized by extreme microdontia, oligodontia, and abnormal tooth shape (including globular teeth, incisal notches and double tooth formation). Short roots with a variable pulp phenotype (including taurodontia and flame-shaped pulp), enamel hypoplasia and anterior open bite may also be associated.

### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

Dentin dysplasia type 1 with microdontia and shape anomalies

Dysplazja zębiny typu 1 z mikrodoncją i nieprawidłowym kształtem zębów

#### Kod ORPHA

314721

#### Kod OMIM

125400

#### Kod ICD10

K00.5

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)