

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