

# Wrodzony defekt zębiny

**Kod Orpha: 167759 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

The hereditary dentin disorders, dentinogenesis imperfecta (DGI) and dentin dysplasia (DD), comprise a group of conditions characterized by abnormal dentin structure affecting either the primary or both the primary and secondary dentitions.

### Dane

### Klasyfikacja

Kategoria

Kod ORPHA

167759

Kod OMIM

-

Kod ICD10

K00.5

Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.