

# Dysplazja wygiętych kości związana z FGFR2

## Kod Orpha: 313855 Kod OMIM: 614592

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Dysplazja wygiętych kości związana z FGFR2 jest rzadką, genetycznie uwarunkowaną pierwotną dysplazją kości o śmiertelnym przebiegu, która charakteryzuje się dysmorficznymi cechami twarzoczaszki (nisko osadzone, zrotowane ku tyłowi uszy, hiperteloryzm, olbrzymie oczy, płaska i hipoplastyczna środkowa część twarzy, mikrognacja), hipomineralizacją sklepienia czaszki, przedwczesnym zarośnięciem szwów czaszkowych, hipoplastycznymi obojczykami i kością łonową oraz wygiętymi kośćmi długimi (szczególnie dotyczy to kości udowych). Spowodowana jest przez germinalne mutacje w genie FGFR2. Mogą również towarzyszyć: przedwcześnie wyrzynające się zęby u płodu, osteopenia, hirsutyzm, powiększenie łechtaczki, przerost dziąseł oraz powiększenie wątroby i śledziony z hematopoezą pozaszpikową.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Perinatal lethal bent bone dysplasia  
Prenatalna śmiertelna dysplazja wygiętych kości

#### Kod ORPHA

313855

#### Kod OMIM

614592

#### Kod ICD10

M85.8

#### Kod ICD11

-

---

#### \*Źródło

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)