

# Osteoporoza ze złamaniami sprzężona z chromosomem X

**Kod Orpha: 391330 Kod OMIM: 300910**

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Osteoporoza ze złamaniami sprzężona z chromosomem X jest rzadką, genetycznie uwarunkowaną, pierwotną dysplazją kostną, przebiegającą z zmniejszoną gęstością kości. Charakteryzuje się osteoporozą o początku w dzieciństwie, której towarzyszą liczne, nawracające, osteoporotyczne złamania kości długich i/lub złamania kompresyjne kręgow, znaczne zmniejszenie wzrostu w wieku dorosłym, obniżone wskaźniki gęstości mineralnej kości; poza tym brak jest innych nieprawidłowości. Kobiety będące heterozygotami mogą nie mieć objawów lub obserwuje się u nich znacznie łagodniejszy fenotyp.

### Dane

### Klasyfikacja

Choroba

**Kod ORPHA**

391330

**Kod OMIM**

300910

**Kod ICD10**

M80.5

**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)