

Pierwotna osteoporoza związana z LRP5

Kod Orpha: 498481 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare primary bone dysplasia characterized by reduced bone mineral density (defined as a Z score below -2.0), vertebral compression fractures, and recurrent peripheral fractures caused by low-impact trauma, leading to bone pain and impaired mobility. Patients typically become symptomatic in childhood or adolescence.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
498481

Kod OMIM
-

Kod ICD10
M85.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.