

Wrodzony niedorozwój zębiny

Kod Orpha: 49042 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Dentinogenesis imperfecta (DGI) is a hereditary dentin defect (see this term) characterized by abnormal dentin structure resulting in abnormal tooth development.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

DGI

Dentinogenesis imperfecta bez wrodzonej łamliwości kości

DGI

DGI bez OI

DI

Niesyndromiczna

Niesyndromiczny wrodzony niedorozwój zębiny

Opalizujące zęby bez OI

Opalizujące zęby bez osteogenesis imperfecta

DGI without OI

DI

Dentinogenesis imperfecta without osteogenesis imperfecta

Non-syndromic DGI

Non-syndromic dentinogenesis imperfecta

Opalescent teeth without OI

Opalescent teeth without osteogenesis imperfecta

Kod ORPHA

49042

Kod OMIM

-

Kod ICD10

K00.5

Kod ICD11

LA30.8

[*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