

Dysplazja włóknista kości

Kod Orpha: 249 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, benign, primary bone dysplasia characterized by progressive replacement of normal bone and marrow with fibrous connective tissue in either one (monostotic) or multiple (polyostotic) bones. Clinical manifestations depend on the anatomic location of the replacement and may include bone pain, deformities, pathological fractures, and cranial nerve deficits.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
249

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q78.1

Kod ICD11
FB80.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.