

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare primary bone dysplasia with decreased bone density disorder characterized by multiple doughnut-shaped hyperostotic or osteosclerotic calvarial lesions (manifesting with cranial lumps) associated with numerous pathologic fractures, elevated serum alkaline phosphatase levels and osteopenia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Familial doughnut lesions of skull

Rodzinne ubytki w czaszce typu "doughnut"

#### Kod ORPHA

85192

#### Kod OMIM

126550

#### Kod ICD10

M85.8

#### Kod ICD11

-

---

#### \*Źródło

orphanet