

Zespół Granta

Kod Orpha: 2097 Kod OMIM: 138930

Opis choroby *

Definicja

Grant syndrome is a rare osteogenesis imperfecta-like disorder, described in two patients to date, characterized clinically by persistent wormian bones, blue sclera, mandibular hypoplasia, shallow glenoid fossa, and campomelia. There have been no further descriptions in the literature since 1986.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
2097

Kod OMIM
138930

Kod ICD10
Q87.5

Kod ICD11
LD24.KY

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.