

Opis choroby *

Definicja

Grupa genetycznie uwarunkowanych schorzeń nerek z utratą fosforanów, które charakteryzują się hipofosfatemią, krzywicą i prawidłowym poziomem wapnia w surowicy. Charakterystyczne cechy kliniczne to spowolnienie wzrastania/niski wzrost, bóle kostne i deformacje kości.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Kod ORPHA

437

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E83.3

Kod ICD11

5C63.22

*Źródło

orphanet