

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	Kod OMIM	Kod ICD10
437	-	E83.3
Kod ICD11		
5C63.22		

*Źródło

orphanet