

Osteomalacja onkogeniczna

Kod Orpha: 352540 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare paraneoplastic syndrome characterized by renal phosphate wasting and bone demineralization due to a phosphaturic mesenchymal tumor of the mixed connective tissue variant. It causes osteomalacia in adults with bone pain and pathological fractures, and rickets in children.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Oncogenic hypophosphatemic osteomalacia
Osteomalacja indukowana nowotworem
Osteomalacja onkogeniczna
hipofosfatemiczna
TIO
TIO
Tumor-induced osteomalacia

Kod ORPHA

352540

Kod OMIM

-

Kod ICD10

M83.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl