

# 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](http://www.orphanet.pl)