

## 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