

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