

Rodzinne odkładanie się fosforanu wapnia

Kod Orpha: 1416 Kod OMIM: 600668

Opis choroby *

Definicja

A rare inherited rheumatologic disease which causes calcification of articular fibrocartilage or hyaline cartilage, a process termed chondrocalcinosis (CC). It often associates with acute synovitis and osteoarthritis (OA).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Calcium pyrophosphate dihydrate crystal deposition disease
Choroba z odkładaniem się kryształów dwuwodnego fosforanu wapnia
Dziedziczna CC
Dziedziczna chondrokalcynoza stawów
Dziedziczne odkładanie się fosforanu wapnia
Rodzinna CC
Rodzinna chondrokalcynoza stawów
Rodzinna CPPD
Familial CC
Familial CPPD
Familial articular chondrocalcinosis
Hereditary CC
Hereditary articular chondrocalcinosis
Hereditary calcium pyrophosphate deposition

Kod ORPHA

1416

Kod OMIM

600668

Kod ICD10

M11.1

Kod ICD11

FA26.0

[*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