

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