

# Dziedziczna krzywica hipofosfatemiczna z hiperkalciurią

Kod Orpha: 157215 Kod OMIM: 241530

## Opis choroby \*

### Definicja

Rzadkie dziedziczne zaburzenie, polegające na utracie fosforanów w nerkach i charakteryzujące się hipofosfatemią i hiperkalciurią, związane z krzywicą i/lub osteomalacją. Inne cechy obejmują powolny wzrost, niski wzrost, deformacje szkieletu, osłabienie mięśni i bóle kostne, które są związane z prawidłowym lub podwyższonym poziomem kalcytriolu w osoczu i hiperfosfaturią.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

HHRH

HHRH

#### Kod ORPHA

157215

#### Kod OMIM

241530

#### Kod ICD10

E83.3

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.