

Rodzinna izolowana niedoczynność przytarczyc

Kod Orpha: 2238 Kod OMIM: 601198

Opis choroby *

Definicja

Familial isolated hypoparathyroidism (FIH) is a rare heterogeneous group of metabolic disorders characterized by abnormal calcium metabolism due to deficient secretion of parathormone (PTH), without other endocrine disorders or developmental defects.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

2238

Kod OMIM

601198

Kod ICD10

E20.8

Kod ICD11

5A50.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.