

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, hereditary nephrotic syndrome characterized by proteinuria, hypoalbuminemia, edema, and hyperlipidemia, with an absence of response to an initial trial of corticosteroids (i.e. steroid-resistant nephrotic syndrome; SRNS) and a generally complicated course.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Familial idiopathic steroid-resistant nephrotic syndrome

Rodzinny idiopatyczny zespół nerczycowy

Genetycznie uwarunkowany zespół nerczycowy oporny na sterydy

Genetic SRNS

Hereditary steroid-resistant nephrotic syndrome

#### Kod ORPHA

656

#### Kod OMIM

607832

#### Kod ICD10

N04.8

#### Kod ICD11

-

---

#### \*Źródło

orphanet