

Hiperurykemia - niedokrwistość - niewydolność nerek

Kod Orpha: 217330 Kod OMIM: 613092

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal dominant tubulointerstitial kidney disease (ADTKD) of childhood due to *REN* mutations and characterized by early onset hypoproliferative anemia, hyperuricemia, gout, and slowly progressive tubulointerstitial kidney disease.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

ADTKD-REN

FJHN typu 2

REN związana z rodzinną młodzieńczą nefropatią hiperurykemiczną

REN związane z FJHN

REN związane z chorobą nerek

Rodzinna młodzieńcza nefropatia

hiperurykemiczna typu 2

FJHN type 2

Familial juvenile hyperuricemic nephropathy type 2

REN-associated FJHN

REN-associated familial juvenile hyperuricemic nephropathy

REN-associated kidney disease

Kod ORPHA

217330

Kod OMIM

613092

Kod ICD10

Q61.5

Kod ICD11

-

[*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