

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