

# 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](http://www.orphanet.pl)