

Klasyczny wrodzony przerost nadnerczy spowodowany niedoborem 21-hydroksylazy, postać z utratą soli

Kod Orpha: 315306 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A form of classic congenital adrenal hyperplasia due to 21-hydroxylase deficiency characterized by abnormal genital development with variable levels of virilization in females and normal genitalia in males in association with glucocorticoid insufficiency with salt-wasting due to aldosterone deficiency, accelerated growth velocity and bone maturation, premature adrenarche and precocious puberty leading to reduced adult height.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Classic 21-OHD CAH, salt wasting form
Klasyczny 21-OHD CAH, postać z utratą soli

Kod ORPHA

315306

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E25.0

Kod ICD11

5A71.01

[*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