

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, neurologic disease characterized by primary hyperaldosteronism presenting with early-onset, severe hypertension, hypokalemia and neurological manifestations (including seizures, severe hypotonia, spasticity, cerebral palsy and profound developmental delay/intellectual disability).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

APA ze złożoną chorobą nerwowo-mięśniową
Guczolak Conna ze złożoną chorobą nerwowo-mięśniową
Guczolak wydzielający aldosteron ze złożoną chorobą nerwowo-mięśniową

Kod ORPHA

369929

Kod OMIM

615474

Kod ICD10

E26.0

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet