

# Rodzinna pierwotna hipomagnezemia z hiperkalciurią i nefrokalcynozą

## Kod Orpha: 306516 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

Familial primary hypomagnesemia with hypercalciuria and nephrocalcinosis (FHHNC) is a form of familial primary hypomagnesemia (FPH, see this term), characterized by renal magnesium (Mg) and calcium (Ca) wasting, nephrocalcinosis, kidney failure and, in some cases, severe ocular impairment. Two subtypes of FHHNC are described: FHHNC with severe ocular involvement (FHHNCOI) and without severe ocular involvement (FHHN) (see these terms).

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	FHHNC
	FHHNC
	Zespół Michellisa i Castrillo
	Pierwotna hipomagnezemia z hiperkalciurią i nefrokalcynozą
	Michellis-Castrillo syndrome
<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>
306516	-
	<b>Kod ICD10</b>
	E83.4
<b>Kod ICD11</b>	-

---

\*[Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)