

Rodzinny hiperaldosteronizm typu II

Kod Orpha: 404 Kod OMIM: 605635

Opis choroby *

Definicja

A heritable form of primary aldosteronism (PA) characterized by hypertension of varying severity, non-glucocorticoid remediable hyperaldosteronism, variable hypokalemia, low plasma renin activity (PRA) and increased aldosterone-to-renin ratio.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

FH-II

FH2

FH-II

Rodzinny gruczolak nadnerczy

Rodzinny hiperaldosteronizm typu 2

FH2

Familial adrenal adenoma

Familial hyperaldosteronism type 2

Kod ORPHA

404

Kod OMIM

605635

Kod ICD10

E26.0

Kod ICD11

5A72.0

[*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