

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