

Pierwotna hipomagnezemia rodzinna z hiperkalciurią i nefrokalcynozą bez ciężkiego uszkodzenia oczu

Kod Orpha: 31043 Kod OMIM: 248250

Opis choroby *

Definicja

Familial primary hypomagnesemia with hypercalciuria and nephrocalcinosis without severe ocular involvement (FHHN) is a form of familial primary hypomagnesemia (FPH; see this term), characterized by recurrent urinary tract infections, nephrolithiasis, bilateral nephrocalcinosis, renal magnesium (Mg) wasting, hypercalciuria and kidney failure.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

FHHNC without severe ocular involvement
FHHNC bez poważnych zmian narządu wzroku
Hipomagnezemia nerkowa typu 3
HOMG3
Pierwotna hipomagnezemia z hiperkalciurią i nefrokalcynozą bez ciężkiego zajęcia oczu
HOMG3
Renal hypomagnesemia type 3

Kod ORPHA

31043

Kod OMIM

248250

Kod ICD10

E83.4

Kod ICD11

-

[*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