

Hipomagnezemia pierwotna z wtórną hipokalcemią

Kod Orpha: 30924 Kod OMIM: 602014

Opis choroby *

Definicja

Primary hypomagnesemia with secondary hypocalcemia (PHSH) is a form of familial primary hypomagnesemia (FPH, see this term), characterized by severe hypomagnesemia and secondary hypocalcemia associated with neurological symptoms, including generalized seizures, tetany and muscle spasms. PHSH may be fatal or may result in chronic irreversible neurological complications.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

HOMG1

Hipomagnezemia jelitowa typu 1

Hipomagnezemia jelitowa z wtórną hipokalcemią

Hipomagnezemia spowodowana selektywnym złym wchłanianiem magnezu

HOMG1

HSH

PHSH

HSH

Hypomagnesemia caused by selective magnesium malabsorption

Hypomagnesemia intestinal type 1

Intestinal hypomagnesemia with secondary hypocalcemia

PHSH

Kod ORPHA

30924

Kod OMIM

602014

Kod ICD10

E83.4

Kod ICD11

5C64.41

[*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