

Dziedziczna moczówka prosta ośrodkowa

Kod Orpha: 30925 Kod OMIM: 304900

Opis choroby *

Definicja

Hereditary central diabetes insipidus is a rare genetic subtype of central diabetes insipidus (CDI, see this term) characterized by polyuria and polydipsia due to a deficiency in vasopressin (AVP) synthesis.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Hereditary CDI
Dziedziczna CDI
Dziedziczna moczówka prosta neurogenna
Hereditary neurogenic diabetes insipidus

Kod ORPHA

30925

Kod OMIM

304900

Kod ICD10

E23.2

Kod ICD11

5A61.5

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.