

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	Synonimy
Podtyp kliniczny	Hereditary CDI Dziedziczna CDI Dziedziczna moczówka prosta neurogenna Hereditary neurogenic diabetes insipidus

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
30925	304900	E23.2

Kod ICD11
5A61.5

*Źródło

orphanet