

Autosomalna dominująca torbielowatość rdzenia nerek z lub bez hiperurykemii

Kod Orpha: 34149 Kod OMIM: 174000

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic renal tubular disease characterized by tubular damage and interstitial fibrosis in absence of glomerular lesions and clinically manifesting with chronic kidney disease (CKD) and slow progression to end-stage kidney disease (ESKD).

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy

ADTKD
Autosomalna dominująca kanalikowo-
śródmiaższowa choroba nerek
Familial juvenile hyperuricemic nephropathy
MCKD
Medullary cystic kidney disease

Kod ORPHA
34149

Kod OMIM
174000

Kod ICD10
Q61.5

Kod ICD11
GB82

[*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