

Autosomalna dominująca pierwotna hipomagnezemia z hipokalcurią

Kod Orpha: 34528 Kod OMIM: 154020

Opis choroby *

Definicja

A mild form of familial primary hypomagnesemia (FPH), characterized by extreme weakness, tetany and convulsions. Secondary disturbances in calcium excretion are observed.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

HOMG2

Autosomalna dominująca hipomagnezemia izolowana

Hipomagnezemia nerkowa typu 2

HOMG2

Izolowana utrata magnezu w nerkach

Isolated autosomal dominant

hypomagnesemia

Isolated renal magnesium wasting

Renal hypomagnesemia type 2

Kod ORPHA

34528

Kod OMIM

154020

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