

# 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](http://www.orphanet.pl)