

## 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	Synonimy
Choroba	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