

Hipoaldosteronizm rodzinny o wczesnym początku

Kod Orpha: 556030 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare type of familial hypoaldosteronism characterized by early infantile onset of vomiting, diarrhea, severe dehydration, and failure to thrive. Analysis of plasma electrolytes shows hyponatremia, hyperkalemia, and acidosis. Plasma renin activity is elevated, and aldosterone levels are low.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Early-onset familial hyperreninemic hypoaldosteronism
Ciężki niedobór syntazy aldosterony
Severe aldosterone synthase deficiency

Kod ORPHA

556030

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E27.4

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.