

Hipoaldosteronizm o późnym początku

Kod Orpha: 556037 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare form of familial hypoaldosteronism characterized by adult onset of subnormal plasma aldosterone with elevated plasma renin activity, hyperkalemia, metabolic acidosis, and hypotension. Signs and symptoms are typically mild, and affected individuals may be clinically asymptomatic and diagnosed only after biochemical screening.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Late-onset familial hyperreninemic
hypoaldosteronism
Łagodny niedobór syntazy aldosteronu
Mild aldosterone synthase deficiency

Kod ORPHA

556037

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E27.4

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.