

Pseudohiperaldosteronizm typu 2

Kod Orpha: 88660 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Pseudohiperaldosteronizm typu 2 (Nadciśnienie tętnicze z powodu mutacji nabycia funkcji w receptorze mineralokortykoidowym) jest rzadką postacią genetycznie uwarunkowanego nadciśnienia, które charakteryzuje się rodzinnym występowaniem ciężkiego, wysoce opornego na leczenie nadciśnienia tętniczego, które rozwija się przed 20 rokiem życia i jest związane z supresją aktywności reninowej osocza oraz niskimi poziomami aldosteronu, przy niskim lub prawidłowym stężeniu mineralokortykoidu, aldosteronu. Podczas ciąży obserwuje się wyraźne zaostrzenie nadciśnienia; towarzyszy mu niski poziom potasu w surowicy i niewykrywalny poziom aldosteronu, ale bez objawów stanu przedrzucawkowego, który wymagałby wcześniejszego porodu.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Early-onset hypertension with exacerbation in pregnancy

Nadciśnienie o wczesnym początku z zaostrzeniem w czasie ciąży

Nadciśnienie z powodu mutacji nabycia funkcji w receptorze mineralokortykoidowym

Pseudohyperaldosteronism type 2

Kod ORPHA

88660

Kod OMIM

-

Kod ICD10

I15.1

Kod ICD11

BA04.Y

[*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