

# Autosomalna dominująca torbielowatość rdzenia nerek bez hiperurykemii

## Kod Orpha: 88949 Kod OMIM: 174000

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare autosomal dominant tubulointerstitial kidney (ADTKD) disease due to *MUC1* mutations characterized clinically by a bland urinalysis (absence of blood or protein in the urine), and chronic kidney disease leading to end-stage kidney disease (ESKD) between 20 and 80 years.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

ADTKD-MUC1

Autosomalna dominująca kanalikowo-śródmięższowa choroba nerek związana z MUC1

MCKD1

MUC1-related medullary cystic kidney disease

MUC1-related ADTKD

Medullary cystic kidney disease type 1

#### Kod ORPHA

88949

#### Kod OMIM

174000

#### Kod ICD10

Q61.5

#### Kod ICD11

GB82

---

[\\*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)