

Autosomalna dominująca torbielowatość rdzenia nerek z hiperurykemią

Kod Orpha: 88950 Kod OMIM: 162000

Opis choroby *

Definicja

A form of autosomal dominant tubulointerstitial kidney disease (ADTKD) due to *UMOD* mutations that is clinically characterized by bland urinalysis (absence of blood or protein in the urine), chronic kidney disease (CKD) leading to end-stage kidney disease (ESKD) between 20 and 80 years, and gout occurring in 50% of affected individuals.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Podtyp kliniczny	ADTKD-UMOD Autosomalna dominująca kanalikowo-śródmiąższowa choroba nerek związana z UMOD Familial juvenile hyperuricemic nephropathy type 1 MCKD2 Medullary cystic kidney disease type 2 UMOD-related ADTKD Uromodulin-associated kidney disease

Kod ORPHA
88950

Kod OMIM
162000

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