

Autosomalna dominująca wielotorbielowatość nerek

Kod Orpha: 730 Kod OMIM: 600666

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, renal tubular disease characterized by progressive outgrowths of fluid-filled cysts from the renal epithelium, which can manifest with hematuria, urinary tract infections, hypertension, and abdominal or flank pain. The slowly progressive loss of kidney function may evolve to end stage kidney disease (ESKD).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

ADPKD

ADPKD

Kod ORPHA

730

Kod OMIM

600666

Kod ICD10

Q61.2

Kod ICD11

GB81

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.