

Izolowana autosomalnie dominująca hipomagnezemia, typ Glaudemansa

Kod Orpha: 199326 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Isolated autosomal dominant hypomagnesemia, Glaudemans type (IADHG) is a form of familial primary hypomagnesemia (FPH, see this term), characterized by low serum magnesium (Mg) values but normal urinary Mg values. The typical clinical features are recurrent muscle cramps, episodes of tetany, tremor, and muscle weakness, especially in distal limbs. The disease is potentially fatal.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

199326

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E83.4

Kod ICD11

5C64.41

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.