

# NIEAKTUALNE: Rodzinny hipoadsteronizm hiperreninowy typu 2

## Kod Orpha: 99764 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

#### Synonimy

Aldosterone synthase deficiency unrelated to CYP11B2

FHHA2

Niedobór syntazy aldosteronu niezwiązanej z CYP11B2

Niedobór syntazy aldosteronu niezwiązanej z genem syntazy aldosteronu

Aldosterone synthase deficiency unrelated to the aldosterone synthase gene

FHHA2

Kod ORPHA

99764

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

---

[\\*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)