

NIEAKTUALNE: Rodzinny hipoadsteronizm hiperreninowy typu 1

Kod Orpha: 99763 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Synonimy

18-hydroxylase deficiency

CMO I

CMO II

FHHA1

Niedobór hydrolazy 18

Niedobór metyloksydazy kortykosteronu typu 1

Niedobór oksydazy 18

Niedobór syntazy aldosteronu

18-oxidase deficiency

Aldosterone synthase deficiency

CMO I

CMO II

Corticosterone methyloxidase deficiency type I

FHHA1

Kod ORPHA

99763

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