

## 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