

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Podtyp etiologiczny	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