

Rodzinny hiperaldosteronizm typu 1

Kod Orpha: 403 Kod OMIM: 103900

Opis choroby *

Definicja

A rare heritable, glucocorticoid remediable form of primary aldosteronism (PA) characterized by early-onset hypertension, hyperaldosteronism, variable hypokalemia, low plasma renin activity (PRA), and abnormal production of 18-oxocortisol and 18-hydroxycortisol.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Dexamethasone-sensitive hypertension
FH1
FH-I
GRA
Nadciśnienie wrażliwe na deksametazon
Nadciśnienie wrażliwe na glikokorykosteroidy
FH-I
FH1
Familial hyperaldosteronism type 1
GRA
Glucocorticoid-remediable aldosteronism
Glucocorticoid-sensitive hypertension

Kod ORPHA

403

Kod OMIM

103900

Kod ICD10

E26.0

Kod ICD11

5A72.0

[*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