

# 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](http://www.orphanet.pl)