

Hiperinsulinizm z powodu niedoboru INSR

Kod Orpha: 263458 Kod OMIM: 609968

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal dominant form of familial hyperinsulinism characterized clinically by postprandial hypoglycemia, fasting hyperinsulinemia, and an elevated serum insulin-to-C peptide ratio, and a variable age of onset.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hyperinsulinemic hypoglycemia due to INSR deficiency

Hipoglikemia hiperinsulinemiczna z powodu niedoboru INSR

Hipoglikemia hiperinsulinemiczna z powodu niedoboru receptora insulinowego

Hyperinsulinemic hypoglycemia due to insulin receptor deficiency

Kod ORPHA

263458

Kod OMIM

609968

Kod ICD10

E16.1

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