

# Hiperinsulinizm z powodu niedoboru HNF4A

## Kod Orpha: 263455 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

A form of diazoxide-sensitive diffuse congenital hyperinsulinism due to HNF4A deficiency and, characterized by macrosomia, transient or persistent hyperinsulinemic hypoglycemia (HH), responsiveness to diazoxide and a propensity to develop maturity-onset diabetes of the young subtype 1 (MODY).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Hyperinsulinemic hypoglycemia due to HNF4A deficiency  
Hipoglikemia hiperinsulinemiczna z powodu niedoboru HNF4A  
Wrodzony hiperinsulinizm z powodu niedoboru HNF4A

#### Kod ORPHA

263455

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

E16.1

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)