

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