

# Hiperinsulinizm z powodu niedoboru UCP2

Kod Orpha: 276556 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

Rzadka postać wrodzonego rozlanego hiperinsulinizmu wrażliwego na diazoksyd, spowodowana niedoborem UCP2, charakteryzująca się epizodami hipoglikemii od okresu noworodkowego, dobrą odpowiedzią kliniczną na diazoksyd i prawdopodobnie przemijającą naturą z samoistnym ustępowaniem choroby.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Hyperinsulinemic hypoglycemia due to UCP2 deficiency  
Hipoglikemia hiperinsulinemiczna z powodu niedoboru UCP2

#### Kod ORPHA

276556

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

E16.1

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.