

Zespół Larona

Kod Orpha: 633 Kod OMIM: 262500

Opis choroby *

Definicja

Laron syndrome is a congenital disorder characterized by marked short stature associated with normal or high serum growth hormone (GH) and low serum insulin-like growth factor-1 (IGF-I) levels which fail to rise after exogenous GH administration.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Complete growth hormone insensitivity
Całkowita niewrażliwość na hormon wzrostu
Karłowatość typu Larona
Niedobór receptora dla hormonu wzrostu
Niedobór receptora GH
Niski wzrost spowodowany opornością na hormon wzrostu
Pierwotna niewrażliwość na GH
Pierwotna niewrażliwość na hormon wzrostu
Pierwotna oporność na GH
Pierwotna oporność na hormon wzrostu
GH receptor deficiency
Growth hormone receptor deficiency
Laron-type dwarfism
Primary GH insensitivity
Primary GH resistance
Primary growth hormone insensitivity
Primary growth hormone resistance
Short stature due to growth hormone resistance

Kod ORPHA

633

Kod OMIM

262500

Kod ICD10

E34.3

Kod ICD11

5A61.0

[*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