

# Zespół ciężka otyłość o wczesnym początku z insulinoopornością spowodowany niedoborem SH2B1

**Kod Orpha: 329249 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic form of obesity characterized by severe early-onset obesity, hyperphagia, insulin resistance with hyperinsulinemia, reduced adult final height, delayed speech and language development and a tendency for social isolation and aggressive behavior.

Dane

### Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Kod ORPHA  
329249

Kod OMIM  
-

Kod ICD10  
E66.8

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.