

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.