

# Niski wzrost z powodu niedoboru GHSR

Kod Orpha: 314811 Kod OMIM: 615925

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Niski wzrost związany z niedoborem GHSR jest rzadkim, genetycznie uwarunkowanym, endokrynologicznym zaburzeniem wzrastania, związanym z defektem/brakiem receptora dla substancji pobudzających wydzielanie hormonu wzrostu (GHSR), charakteryzującym się opóźnieniem wzrastania po urodzeniu, co w konsekwencji powoduje niski wzrost (poniżej -2 SD).W przysadce mózgowej zwykle nie ma zmian morfologicznych, chociaż opisywano jej hipoplazję.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Ghrelin receptor deficiency  
Niski wzrost z powodu niedoboru receptora dla substancji uwalniających GH  
Short stature due to growth hormone secretagogue receptor deficiency

#### Kod ORPHA

314811

#### Kod OMIM

615925

#### Kod ICD10

E34.3

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*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](http://www.orphanet.pl)