

Rodzinny gigantyzm dziecięcy

Kod Orpha: 300373 Kod OMIM: 300942

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic pituitary disease characterized by infantile-onset, rapid and excessive acceleration of linear growth and body size due to mixed growth hormone (GH)- and prolactin-secreting adenomas and/or pituitary hyperplasia. Patients present with gigantism and may have associated acromegalic features (e.g. coarse facial features, frontal bossing, prognathism, increased interdental space) as well as marked enlargement of hands and feet, soft tissue swelling, increased appetite and acanthosis nigricans.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Familial infantile gigantism
Dziedziczny gigantyzm dziecięcy
Dziedziczny przerost przysadki
Gigantyzm dziecięcy z powodu hiperplazji przysadki
X-LAG (Gigantyzm kończyn sprzężony z chromosomem X)
Hereditary infantile gigantism
Hereditary pituitary hyperplasia
Infantile gigantism due to pituitary hyperplasia
X-LAG

Kod ORPHA

300373

Kod OMIM

300942

Kod ICD10

E22.0

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