

Autoimmunologiczny zespół insulinowy/Zespół autoimmunologicznej hipoglikemii/Zespół autoimmunologicznej hiperinsulinemii

Kod Orpha: 411593 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare endocrine disease characterized by hyperinsulinemic hypoglycemia associated with the presence of autoantibodies to endogenous insulin without previous exposure to exogenous insulin. Patients usually present in adulthood with postprandial, fasting-, or exercise-induced hypoglycemia, often with pronounced neuroglycopenic symptoms. Laboratory investigations reveal markedly elevated serum insulin, as well as increased C-peptide and proinsulin. The condition may be associated with other autoimmune diseases, monoclonal gammopathy, and/or recent exposure to certain medications.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hirata disease

Choroba Hirata

Kod ORPHA

411593

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E16.1

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl