

Otyłość z powodu niedoboru CEP19

Kod Orpha: 397615 Kod OMIM: 615703

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic form of obesity characterized by morbid obesity, hypertension, type 2 diabetes mellitus and dyslipidemia leading to early coronary disease, myocardial infarction and congestive heart failure. Intellectual disability and decreased sperm counts or azoospermia have also been reported.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Kod ORPHA

397615

Kod OMIM

615703

Kod ICD10

E66.8

Kod ICD11

5B81.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.