

# 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.