

# Zespół pierwotnej niskorostości mikrocefalicznej i oporności na insulinę

## Kod Orpha: 436182 Kod OMIM: 616541

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare genetic disease characterized by severe pre- and postnatal growth failure with short stature and microcephaly, facial dysmorphism (including a small jaw and prominent midface), severe insulin resistance, fatty liver, and hypertriglyceridemia developing in childhood, and primary gonadal failure. Mild global learning difficulties and acanthosis nigricans have also been reported.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA  
436182

Kod OMIM  
616541

Kod ICD10  
Q87.1

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)