

# Otyłość z powodu niedoboru genu receptora dla leptyny

**Kod Orpha: 179494 Kod OMIM: 614963**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, non-syndromic, obesity disease characterized by severe, early-onset obesity, associated with major hyperphagia and endocrine abnormalities, resulting from leptin receptor deficiency.

### Dane

### Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

**Kod ORPHA**  
179494

**Kod OMIM**  
614963

**Kod ICD10**  
E66.8

**Kod ICD11**  
5B81.Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.