

# Otyłość spowodowana wrodzonym niedoborem leptyny

Kod Orpha: 66628 Kod OMIM: 614962

## Opis choroby \*

### Definicja

Congenital leptin deficiency is a form of monogenic obesity characterised by severe early-onset obesity and marked hyperphagia.

### Dane

### Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

### Kod ORPHA

66628

### Kod OMIM

614962

### Kod ICD10

E66.8

### Kod ICD11

5B81.Y

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.