

Niedoczynność przysadki spowodowana zespołem pustego siodła tureckiego

Kod Orpha: 91354 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare pituitary deficiency characterized by herniation of the subarachnoid space into the sella turcica, resulting in flattening of the pituitary gland and endocrine dysfunction. Most common endocrine abnormalities are hyperprolactinemia and growth hormone deficit. Clinical symptoms are highly variable and include headaches, irregular menstruation, galactorrhea, obesity, and visual disturbances, among others.

Dane

Klasifikacja

Choroba

Synonimy

Hypopituitarism due to empty sella turcica syndrome
Hypopituitarism due to empty sella turcica syndrome

Kod ORPHA

91354

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E23.0

Kod ICD11

5A61.0

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl