

Zespół Sheehana

Kod Orpha: 91355 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Zespół Sheehana jest rzadkim, nabytym zaburzeniem, związanym z niedoborem hormonów przysadki, który rozwija się w wyniku martwicy przysadki wskutek krwawienia w okresie okołoporodowym lub poporodowym. Charakteryzuje się szerokim spektrum objawów, które zależą od stopnia niedoboru poszczególnych hormonów (np. brak lub zaburzenia laktacji, brak miesiączki lub rzadkie miesiączki, uderzenia gorąca, spadek libido, osłabienie, zmęczenie, jadłowstręt, nudności, wymioty, hipoglikemia, hiponatremia, zawroty głowy, zmniejszenie masy mięśniowej, przełom nadnerczowy). Może również wystąpić wtórna niedoczynność tarczycy i wtórna niewydolność nadnerczy.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
91355

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