

# Autosomalny recesywny hiperinsulinizm z powodu niedoboru Kir6.2

Kod Orpha: 79644 Kod OMIM: 601820

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, congenital, isolated hyperinsulinism disorder characterized by neonatal presentation of severe refractory hypoglycemia in the first two days of life, with limited response to medical management, sometimes requiring pancreatic resection. Newborns are often large for gestational age with mild to moderate hepatomegaly and diffuse form of hyperinsulinism due to Kir6.2 deficiency. Persistent hypoglycemia, hyperglycemia and type1 diabetes mellitus may develop later in life. Life-threatening hypoglycemic coma or status epilepticus have also been associated.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal recessive hyperinsulinemic hypoglycemia due to Kir6.2 deficiency  
Autosomalna recesywna hipoglikemia hiperinsulinemiczna z powodu niedoboru Kir6.2

#### Kod ORPHA

79644

#### Kod OMIM

601820

#### Kod ICD10

E16.1

#### Kod ICD11

-

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)