

# Otyłość niesyndromiczna uwarunkowana genetycznie

Kod Orpha: 98267 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic disease characterized by early-onset severe obesity due to mutations in single genes acting on the development and function of the hypothalamus or the leptin-melanocortin pathway, leading to disruption of energy homeostasis and endocrine dysfunction. Patients present with a body mass index over three standard deviations above normal at less than five years of age, accompanied by a variety of signs and symptoms according to the mutated gene, including hyperphagia, insulin resistance, reduced basal metabolic rate, or hypogonadism, among others.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Monogenic obesity due to a leptin-melanocortin pathway anomaly  
Otyłość monogenowa z powodu anomalii szlaku leptyna-monokortyna

#### Kod ORPHA

98267

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

E66.8

#### 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)