

Wrodzony izolowany hiperinsulinizm

Kod Orpha: 657 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare endocrine disease characterized by an excessive or uncontrolled insulin secretion and recurrent episodes of hypoglycemia that can result in neurological sequelae if left untreated. There are two forms according to the response to first line treatment: diazoxide-sensitive and diazoxide-resistant hyperinsulinism; and three histopathological forms: focal, diffuse and atypical forms. Focal forms are only observed in early-onset cases of diazoxide unresponsive patients.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

PHHI

CHI

PHHI

Przetrwala hipoglikemia hiperinsulinemiczna dzieci

Persistent hyperinsulinemic hypoglycemia of infancy

Kod ORPHA

657

Kod OMIM

-

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