

Rodzinna lipodystrofia częściowa typu Dunnigana

Kod Orpha: 2348 Kod OMIM: 151660

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic lipodystrophy characterized by a loss of subcutaneous adipose tissue from the trunk, buttocks and limbs; fat accumulation in the neck, face, axillary and pelvic regions; muscular hypertrophy; and usually associated with metabolic complications such as insulin resistance, diabetes mellitus, dyslipidemia and liver steatosis.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Dunnigan syndrome
Rodzinna lipodystrofia częściowa typu 2
Zespół Dunnigana
FPLD2
Familial partial lipodystrophy type 2

Kod ORPHA

2348

Kod OMIM

151660

Kod ICD10

E88.1

Kod ICD11

5A44

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.