

Akrogeria

Kod Orpha: 2500 Kod OMIM: 201200

Opis choroby *

Definicja

A rare premature aging syndrome characterized by atrophy of the skin and subcutaneous tissue involving predominantly the distal parts of the extremities, resulting in prematurely aged appearance of the hand and feet. Another prominent feature is the characteristic facies with hollow cheeks, beaked nose, and owl-like eyes. Additional, non-dermatological manifestations, like bone anomalies have been described in some patients. Mode of inheritance has not been definitively established.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Acrogeria, Gottron type
Akrogeria, typu Gottrona
Akrometageria
Zespół Gottrona
Acrometageria
Gottron syndrome

Kod ORPHA

2500

Kod OMIM

201200

Kod ICD10

L90.8

Kod ICD11

LD2B

[*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