

# 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](http://www.orphanet.pl)