

Zespół progerii Nestora i Guillermo

Kod Orpha: 280576 Kod OMIM: 614008

Opis choroby *

Definicja

Nestor-Guillermo progeria syndrome is a rare, genetic, progeroid syndrome characterized by a prematurely aged appearance associated with severe osteolysis (notably on mandible, clavicles, ribs, distal phalanges, and long bones), osteoporosis, generalized lipoatrophy and absence of cardiovascular, atherosclerotic and metabolic complications, presenting a relatively long survival. Additional characteristics include growth retardation, joint stiffness (mainly of fingers, hands, knees, and elbows), wide cranial sutures, dysmorphic facial features (prominent eyes, convex nasal ridge, malocclusion, dental crowding, thin lip vermillion, microretrognathia) and persistent eyebrows, eyelashes and scalp hair.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

NGPS
NGPS

Kod ORPHA

280576

Kod OMIM

614008

Kod ICD10

E34.8

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