

Zespół przedwczesny starczy wygląd-opóźnienie rozwoju-arytmia serca

Kod Orpha: 276432 Kod OMIM: 300855

Opis choroby *

Definicja

Ogden syndrome is a rare, genetic progeroid syndrome characterized by a variable phenotype including postnatal growth delay, severe global developmental delay, hypotonia, non-specific dysmorphic facies with aged appearance and cryptorchidism, as well as cardiac arrhythmias and skeletal anomalies. Patients typically present with widely opened fontanel, mainly truncal hypotonia, a waddling gait with hypertonia of the extremities, small hands and feet, broad great toes, scoliosis and redundant skin with lack of subcutaneous fat.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Premature aging appearance-developmental delay-cardiac arrhythmia syndrome
Zespół Ogdena

Kod ORPHA

276432

Kod OMIM

300855

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