

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