

# Zespół progeroidalny, typ Petty

## Kod Orpha: 2963 Kod OMIM: 612289

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Zespół progeroidalny typ Petty jest rzadkim zespołem przedwczesnego starzenia, który charakteryzuje się przed- i postnatalnym opóźnieniem wzrastania, wrodzonym przedwcześnie starczym wyglądem z charakterystyczną dysmorfia czaszkowo-twarzową (szerokie sklepienie kości czaszki z dużym otwartym przednim ciemiaczkiem i szerokim szwem czołowym, szerokie czoło, mała twarz, mikrognacja), znacznie zredukowaną tkanką tłuszczową podskórną, luźną i pomarszczoną skórą, bez towarzyszącego opóźnienia rozwoju psychoruchowego. Często obserwuje się rzadkie, łamliwe włosy, hipoplastyczne paznokcie i opóźnione, nieprawidłowe wyrzynanie zębów, a także hipoplazję dystalnych paliczków, przepuklinę pępkową i wady narządu wzroku (krótkowzroczność/nadwzroczność, zez).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Fontaine progeroid syndrome  
Zespół Petty  
Zespół Petty, Laxova i Wiedemanna  
Petty syndrome  
Petty-Laxova-Wiedemann syndrome

Kod ORPHA  
2963

Kod OMIM  
612289

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)