

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