

# Zespół hipoplazji żuchwy-głuchoty-cech progeroidalnych-lipodystrofii

## Kod Orpha: 363649 Kod OMIM: 615381

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, genetic, premature aging disease characterized by sensorineural deafness, generalized lack of subcutaneous fatty tissue (although with increased truncal deposition) noted from childhood, scleroderma, and facial dysmorphism which includes prominent eyes, a beaked nose, small mouth, crowded teeth and mandibular hypoplasia. Other associated features include growth delay, joint contractures, telangiectasia, hypogonadism (with lack of breast development in females), cryptorchidism, skeletal muscle atrophy, hypertriglyceremia and diabetes mellitus/insulin resistance.

#### Dane

| Klasyfikacja               | Synonimy  |
|----------------------------|---|
| Choroba                    | MDP syndrome  |
|                            | Zespół MDP  |
|                            | MDPL syndrome   |
|                            | Mandibular hypoplasia-hearing loss-progeroid syndrome |
| <b>Kod ORPHA</b><br>363649 | <b>Kod OMIM</b><br>615381                             |
|                            | <b>Kod ICD10</b><br>E34.8                             |

#### Kod ICD11

-

---

\*[Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)