

Rodzinna lipodystrofia częściowa związana z LIPE

Kod Orpha: 435660 Kod OMIM: 615980

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic lipodystrophy characterized by abnormal subcutaneous fat distribution, resulting in excess accumulation of fat in the face, neck, shoulders, axillae, trunk and pubic region, and loss of subcutaneous fat from the lower extremities. Variable common additional features are progressive adult onset myopathy, insulin resistance, diabetes, hypertriglyceridemia, hepatic steatosis, and vitiligo.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

FPLD6
FplD związana z LIPE
FplD6
LIPE-related FPLD

Kod ORPHA

435660

Kod OMIM

615980

Kod ICD10

E88.1

Kod ICD11

5A44

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.