

Rodzinna lipodystrofia częściowa zależna od CIDEC

Kod Orpha: 435651 Kod OMIM: 615238

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic lipodystrophy characterized by abnormal subcutaneous fat distribution, resulting in preservation of visceral, neck and axillary fat and absence of lower limb and femorogluteal subcutaneous fat. Additional clinical features are acanthosis nigricans, insulin-resistant type II diabetes mellitus, dyslipidemia, and hypertension, leading to pancreatitis, hepatomegaly and hepatic steatosis.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CIDEC-related FPLD
FplD5
FplD zależna od CIDEC
FPLD5

Kod ORPHA

435651

Kod OMIM

615238

Kod ICD10

E88.1

Kod ICD11

5A44

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.