

Zespół cech progeroidalnych i predyspozycji do raka wątrobowokomórkowego

Kod Orpha: 435953 Kod OMIM: 616200

Opis choroby *

Definicja

A rare inherited cancer-predisposing syndrome characterized by early-onset hepatocellular carcinoma, genomic instability, and progeroid features, such as short stature, low body weight, muscular atrophy, lipodystrophy, bilateral cataracts, and premature hair graying. Dysmorphic craniofacial features include triangular face, small, deep-set eyes, and micrognathia. Kyphoscoliosis, sloping shoulders, mild pectus excavatum, bilateral contractures of the elbows and fingers, bilateral clinodactyly, and pes planus have also been reported.

Dane

Klasifikacja	Synonimy
Choroba	Ruijs-Aalfs syndrome
	Zespół Ruijsa i Aalfsa
Kod ORPHA	Kod OMIM
435953	616200
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