

# Zespół nadmiernego wzrastania, dysmorphii czaszkowo-twarzowej, hiperplastycznej skóry i zmian w istocie białej

Kod Orpha: 477831 Kod OMIM: 616592

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by postnatal tall stature with long hands and feet, scoliosis, distinctive dysmorphic facial features (prominent forehead, proptosis, downslanting palpebral fissures, broad nasal bridge, thin upper lip, and pointed chin), hyperelastic, thin, and fragile skin, lipodystrophy, and variable intellectual disability and neurological deterioration. Additional reported manifestations include craniosynostosis, camptodactyly, progressive flexion contractures, joint dislocation, and cerebrovascular complications, among others. Brain MRI may show extensive periventricular white matter lesions and other anomalies.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

#### Synonimy

Skeletal overgrowth-craniofacial  
dysmorphism-hyperelastic skin-white matter  
lesions syndrome  
Zespół nadmiernego wzrastania Kosakiego  
Zespół przerostu Kosaki

Kod ORPHA  
477831

Kod OMIM  
616592

Kod ICD10  
Q87.3

Kod ICD11  
LD2C

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)