

Rodzinna lipodystrofia częściowa

Kod Orpha: 98306 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A group of rare genetic lipodystrophies characterized, in most cases, by fat loss from the limbs and buttocks, from childhood or early adulthood, and often associated with acanthosis nigricans, insulin resistance, diabetes, hypertriglyceridemia and liver steatosis.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

FPLD

FpID

Kod ORPHA

98306

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E88.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.