



Lipodistrofias conxénitas

Lipodistrofia conxénita xeneralizada (S. Berardinelli-Seip): tipo 1; tipo 2; tipo 3 e tipo 4.

Leprachanismo (S. Donohue)

Lipodistrofia familiar parcial: tipo 1 (S. Köbberling); tipo 2 (enfermidade Dunnigan); tipo 3; tipo 4; tipo 5; tipo 6, relacionados AKT-2.

Síndromes de senectude precoz:

- S. Progeria Hutchinson-Gilford

- Displasia mandíbulo acral con lipodistrofia tipo A

- Displasia mandíbulo acral con lipodistrofia tipo B

- S. Progeria Nestor-Guillermo

- S. Progeria Atípica.

- S. Werner.

- Hipoplasia mandibular, xordeira, achados progeroides e síndrome de lipodistrofia

- S. SHORT

- S. Marfan Con síndrome progeroide neonatal-lipodistrofia like

- S. Cockayne

- S- Progeroide neonatal (Wiedemann-Rautenstrauch)