

# Zaburzenie podobne do zespołu Noonan z luźnymi włosami anagenowymi

## Kod Orpha: 2701 Kod OMIM: 617506

### Opis choroby \*

#### Definicja

A Noonan-related syndrome, characterized by facial anomalies suggestive of Noonan syndrome, loose anagen hair, frequent congenital heart defects, distinctive skin features (darkly pigmented skin, keratosis pilaris, eczema or ichthyosis), and short stature that is often associated with a growth hormone deficiency. Psychomotor delay with attention deficit/hyperactivity disorder (ADHD) is frequently observed.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Mazzanti syndrome  
NS/LAH  
Zespół Tosti  
NS/LAH

#### Kod ORPHA

2701

#### Kod OMIM

617506

#### Kod ICD10

Q87.1

#### Kod ICD11

LD2F.1Y

---

#### [\\*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)