

Zespół Noonan

Kod Orpha: 648 Kod OMIM: 616564

Opis choroby *

Definicja

A rare, highly variable, multisystemic disorder mainly characterized by short stature, distinctive facial features, congenital heart defects, cardiomyopathy and an increased risk to develop tumors in childhood.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
648

Kod OMIM
616564

Kod ICD10
Q87.1

Kod ICD11
LD2F.15

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.