

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic multiple congenital anomalies syndrome characterized by gingival fibromatosis, coarse facial appearance, and absence or hypoplasia of nails or terminal phalanges of hands and feet.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych Gingival fibromatosis-hepatosplenomegaly-other anomalies syndrome
Fibromatoza dziąseł - hepatosplenomegalia - inne wady
Zespół Labanda
Laband syndrome

Kod ORPHA

3473

Kod OMIM

618729

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

*Źródło

orphanet