

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	Synonimy
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