

Zespół CLAPO

Kod Orpha: 168984 Kod OMIM: 613089

Opis choroby *

Definicja

A rare, complex, vascular malformation syndrome characterized by capillary malformation of the lower lip, lymphatic malformation of the face and neck, asymmetry of face and limbs, and partial or generalized overgrowth involving one or more body segments.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

168984

Kod OMIM

613089

Kod ICD10

Q87.3

Kod ICD11

LD2C

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.