

# 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.