

Zespół limfangioendoteliomatozy wieloogniskowej i małopłytkowości

Kod Orpha: 464321 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare lymphatic system anomaly characterized by multifocal congenital and progressive vascular lesions of the skin, gastrointestinal tract, and occasionally other anatomic sites, causing potentially life-threatening thrombocytopenic coagulopathy. Macroscopically, the lesions appear as round to oval, red-brown plaques, as large as a few centimeters in diameter. Histopathologically, they consist of dilated, thin-walled vessels with variable endothelial hyperplasia, positive for lymphatic endothelial cell markers, and resembling benign lymphangioendothelioma.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Cutaneovisceral angiomatosis-thrombocytopenia syndrome

Limfangioendoteliomatoza wieloogniskowa z małopłytkowością

MLT

Zespół naczyńniakowatości trzewno-skinnej i małopłytkowości

MLT

Multifocal lymphangioendotheliomatosis with thrombocytopenia

Kod ORPHA

464321

Kod OMIM

-

Kod ICD10

D18.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl