

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare multisystem genetic disorder characterized by cutaneous lentiginos, hypertrophic cardiomyopathy, short stature, pectus deformity, and dysmorphic facial features.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Cardiomyopathic lentiginosis

Mnogie plamy soczewicowate i kardiomiopatia

Rodzinny zespół mnogich plam soczewicowatych

Zespół LEOPARD

Familial multiple lentiginos syndrome

LEOPARD syndrome

#### Kod ORPHA

500

#### Kod OMIM

613707

#### Kod ICD10

Q87.1

#### Kod ICD11

LD2F.1Y

---

#### \*Źródło

orphanet