

Opis choroby *

Definicja

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

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych Cardiomyopathic lentiginosis

Mnogie plamy soczewicowe i kardiomiopatia
Rodzinny zespół mnogich plam soczewicowatych
Zespół LEOPARD
Familial multiple lentigines syndrome
LEOPARD syndrome

Kod ORPHA

500

Kod OMIM

613707

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

LD2F.1Y

*Źródło

orphanet