

## Opis choroby \*

### Definicja

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

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	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