

LEOPARD-Syndrom

Erklärung:

Leopard-Syndrom ist eine Abkürzung von den Anfangsbuchstaben der Hauptstörungen des Syndroms: **L**entiginose (bräunliche Hautflecken), **E**KG-Veränderungen, **O**kuläre Störungen (Augenanomalien), **P**ulmonalstenose (Gefäßverengung von Herz zur Lunge), **A**bnormalitäten im Genitalbereich, **R**etardierung des Wachstums, **D**eafness (Innenohrschwerhörigkeit)

Ursache:

Mutation im PTPN-11-Gen auf Chromosom 12

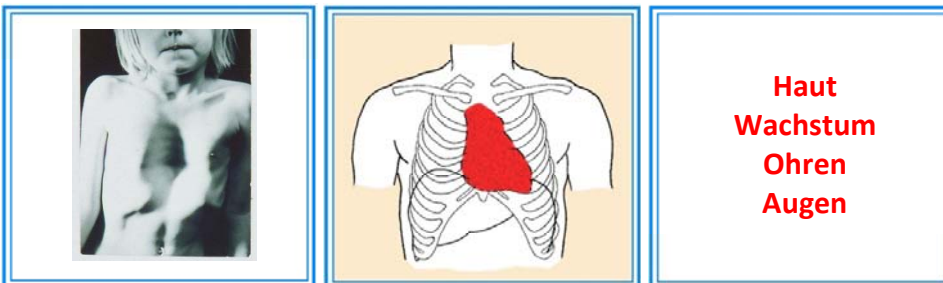
Vererbbarkeit:

Autosomal dominant.

Kombination mit anderen Organfehlbildungen:

Haut, Herz und Lunge, Augen, Ohren, Wachstum, Genitale

LEOPARD-Syndrom mit weiteren Organveränderungen



Trichterbrust

Herz/Lunge