

Zespół GMS

Kod Orpha: 2090 Kod OMIM: 138770

Opis choroby *

Definicja

GMS syndrome describes an extremely rare syndrome involving goniodysgenesis, intellectual disability and short stature in addition to microcephaly, short nose, small hands and ears, and that has been seen in one family to date. There have been no further descriptions in the literature since 1992.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Goniodysgenesis-intellectual disability-short stature syndrome
Goniodysgeneza - niepełnosprawność intelektualna - niski wzrost

Kod ORPHA

2090

Kod OMIM

138770

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.