

# Zespół Gordona

**Kod Orpha: 376 Kod OMIM: 114300**

## Opis choroby \*

### Definicja

Gordon syndrome, also known as distal arthrogryposis type 3, is an extremely rare multiple congenital malformation syndrome characterized by congenital contractures of hand and feet with variable degrees of severity of camptodactyly, clubfoot and, less frequently, cleft palate. Intelligence is normal but in some cases, additional abnormalities, such as short stature, kyphoscoliosis, ptosis, micrognathia, and cryptorchidism may also be present. Gordon syndrome, Marden-Walker syndrome and arthrogryposis with oculomotor limitation and electroretinal anomalies clinically and genetically overlap, and could represent variable expressions of the same condition.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Camptodactyly-cleft palate-clubfoot syndrome  
Arthrogypoza dystalna typu 3  
Arthrogypoza dystalna typu IIA  
Kamptodaktylia - rozszczep podniebienia - stopa końsko-szpotawa  
Distal arthrogryposis type 3  
Distal arthrogryposis type IIA

#### Kod ORPHA

376

#### Kod OMIM

114300

#### Kod ICD10

Q68.8

#### Kod ICD11

LD26.4Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)