

# Zespół Gorlina, Chaudhry i Mossa

## Kod Orpha: 2095 Kod OMIM: 612289

### Opis choroby \*

#### Definicja

Gorlin-Chaudhry-Moss (GCM) syndrome is a multiple congenital anomaly syndrome characterized by craniofacial dysostosis, facial dysmorphism, conductive hearing loss, generalized hypertrichosis, and extremity, ocular and dental anomalies.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Craniofacial dysostosis-genital, dental, cardiac anomalies syndrome

Dyzostoza czaszkowo-twarzowa - wady narządów płciowych, zębów i serca

Cranofacial dysostosis-hypertrichosis-hypoplasia of labia majora syndrome

Dental and eye anomalies-patent ductus arteriosus-normal intelligence syndrome

GCM syndrome

#### Kod ORPHA

2095

#### Kod OMIM

612289

#### Kod ICD10

Q87.0

#### Kod ICD11

LD27.0Y

---

#### [\\*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)