

## 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 Craniofacial dysostosis-genital, dental, cardiac anomalies syndrome

#### Synonimy

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