

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