

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic, syndromic eye disorder characterized by progressive joint stiffness, glaucoma, short stature and lens dislocation. This syndrome shows similarities to Moore-Federman syndrome.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	GEMSS syndrome
	Zespół Gemssa

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2084	608328	Q87.1

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet