

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	GEMSS syndrome
	Zespół Gemssa

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
2084	608328	Q87.1

**Kod ICD11**

-

---

### \*Źródło

orphanet