

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare syndrome characterised by the association of blepharophimosis and ptosis, V-esotropia, and weakness of extraocular and frontal muscles with syndactyly of the toes, short stature, prognathism, and hypertrophy and fusion of the eyebrows.

### Dane

#### Klasyfikacja

#### Synonimy

Zespół wad wrodzonych Frydman-Cohen-Karmon syndrome

Zespół Frydmana, Cohena i Karmona

#### Kod ORPHA

2057

#### Kod OMIM

210745

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

#### \*Źródło

orphanet