

# Trigonocefalia - niski wzrost - opóźnienie w rozwoju

## Kod Orpha: 3369 Kod OMIM: 314320

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare developmental defect during embryogenesis characterized by premature closure of metopic sutures and/or other sutures, short stature, and developmental delay. Dysmorphic features include trigonocephaly, metopic ridge, narrow forehead, bitemporal narrowing, arched eyebrows, hypotelorism, deep-set eyes, epicanthal folds, strabismus, wide nasal bridge, small pointed nose, anteverted nostrils, long philtrum, low-set ears, malar flattening, narrow mouth, thin lips, high-arched palate, crowded teeth, and micrognathia. Variable additional manifestations may include conductive hearing loss, cerebral (mainly involving the white matter), skeletal (e.g. brachymesophalangy of the fifth fingers), cardiovascular and renal anomalies, inguinal hernia, hypospadias, and seizures.

#### Dane

##### Klasifikacja

Zespół wad  
wrodzonych

##### Synonimy

Say-Meyer syndrome  
Zespół Say'a i Meyera

##### Kod ORPHA

3369

##### Kod OMIM

314320

##### Kod ICD10

Q87.0

##### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)