

Rodzinny zespół skafocefalii, typ McGillivray'a

Kod Orpha: 168624 Kod OMIM: 609579

Opis choroby *

Definicja

Familial scaphocephaly syndrome, McGillivray type is a rare newly described craniosynostosis (see this term) syndrome characterized by scaphocephaly, macrocephaly, severe maxillary retrusion, and mild intellectual disability.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Scaphocephaly-macrocephaly-maxillary retrusion-intellectual disability syndrome
Skafocefalia - makrocefalia - retruzja szczęki - niepełnosprawność intelektualna

Kod ORPHA

168624

Kod OMIM

609579

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

LD24.GY

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.