

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Scaphocephaly-macrocephaly-maxillary retrusion-intellectual disability syndrome Skafocefalia - makrocefalia - retruzja szczęki - niepełnosprawność intelektualna

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
168624	609579	Q87.0

Kod ICD11
LD24.GY

*Źródło

orphanet