

# Dysplazja czołowo-nosowa związana z SIX2

Kod Orpha: 488437 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare frontonasal dysplasia characterized by a craniofacial phenotype comprising frontal bossing with high anterior hairline, ptosis, hypertelorism, epicanthus inversus, flat nasal bridge, and broad nasal tip. Large anterior fontanelle, sagittal synostosis, and cranial base anomalies have also been described.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

SIX2-related FND  
SIX2-related FND

#### Kod ORPHA

488437

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q75.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.