

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.