

PANEL NMG16
Craneosinostosis

Síndrome marfanoide con craneosinostosis	FBN1
Braquicefalia aislada	TWIST1
	FGFR3
Síndrome de ROBINOW-SORAU	TWIST1
Escafocefalia aislada	TWIST1
Síndrome de SAETHRE-CHOTZEN	FGFR2
	FGFR3
	TWIST1
Craneosinostosis, tipo Boston	MSX2
Síndrome de BALLER-GEROLD	RECQL4
Craneosinostosis y anomalías dentales	IL11RA
Trigonocefalia aislada	FREM1
	FGFR1
Osteoglophonic dysplasia; OGD	FGFR1
Síndrome de PFEIFFER	FGFR1
	FGFR2
Síndrome de JACKSON-WEISS	FGFR1
Síndrome de ANTLEY-BIXLER sin anomalías genitales o defectos en la esteroidogénesis	FGFR2
Síndrome de APERT	FGFR2
Síndrome de CROUZON	FGFR2
Síndrome de BEARE-STEVENSON CUTIS GYRATA	FGFR2
Scaphocephaly, maxillary retrusion, and mental retardation	FGFR2
Síndrome de LOEYS-DIETZ tipo 1	TGFBR1
Síndrome craneofacial-cubital-renal	MASP1
	COLEC11
Síndrome de cefalopolisindactilia de GREIG	GLI3
Síndrome craneofrontonasal	EFNB1
Craneosinostosis with radiohumeral fusions and other skeletal and craniofacial anomalies	CYP26B1
Síndrome de CARPENTER	RAB23
Craneoectodermal dysplasia 1; CED1	IFT122