
PERBEDAAN LINGKAR KEPALA PADA MANIFESTASI KRANIOFASIAL PENDERITA *DOWN SYNDROME* USIA 5-25 TAHUN DI UPT. SLB-E NEGERI PEMBINA SUMATERA UTARA

(THE DIFFERENCE OF HEAD CIRCUMFERENCE OF
CRANIOFACIAL MANIFESTATION IN DOWN SYNDROME
AT UPT. SLB-E NEGERI PEMBINA
OF NORTH SUMATERA)

Ameta Primasari, Ellin Faradina

Department of Oral Biology
Faculty of Dentistry University of Sumatera Utara
Jl. Alumni No.2 Kampus USU Medan
E-mail: ametaprima@yahoo.com

Abstract

Down syndrome is a chromosomal abnormality (trisomy 21) and the most common in live births. The most distinctive difference in Down syndrome is a craniofacial manifestation. Anthropometric measurements were carried out to see the growth of children with Down syndrome in order to determine the required treatment. The research objective was to determine the average size of craniofacial by head length, head width, face height and head circumference in patients with Down syndrome in UPT. SLB-E Negeri Pembina of North Sumatra. This research was a descriptive cross sectional study. The research sample was 23 people who had been determined based on the inclusion and exclusion criteria. Measurement was done by calculating head length, head width, face height by using a caliper and a ruler while head circumference was measured using a measuring tape. Data was analyzed using Oneway Anova test. The results showed that, there were no significant difference in head width ($p=0.056$) and face height ($p=0.572$) between the age groups. However, there were addition of the size in head length, head width, face height and head circumference in people with Down syndrome along with the increasing age. In conclusion, this study showed that there were significant differences in head length ($p\leq 0.029$) and head circumference ($p\leq 0.02$) between the age groups.

Key words: Down syndrome, craniofacial, growth and development

Abstrak

Down syndrome merupakan abnormalitas kromosom (trisomi 21) yang paling sering terjadi dalam kelahiran hidup. Perbedaan yang paling khas adalah manifestasi kraniofasial. Pada penderitanya pengukuran antropometri dilakukan untuk melihat pertumbuhan anak *Down syndrome* agar dapat menyesuaikan perawatan yang diperlukan. Tujuan penelitian adalah untuk mengetahui ukuran rata-rata kraniofasial berdasarkan panjang kepala, lebar kepala, tinggi wajah dan lingkaran kepala pada penderita *Down syndrome* di UPT. SLB-E Negeri Pembina Sumatera Utara. Jenis Penelitian adalah deskriptif dengan rancangan *cross sectional study*. Sampel penelitian 23 orang yang sudah ditentukan berdasarkan kriteria inklusi dan eksklusi. Pengukuran dilakukan dengan menghitung panjang kepala, lebar kepala, tinggi wajah dengan menggunakan kaliper dan penggaris sedangkan lingkaran kepala diukur menggunakan pita meteran. Data dianalisis menggunakan uji *Oneway Anova*. Hasil penelitian menunjukkan, bahwa tidak terdapat perbedaan yang signifikan pada lebar kepala ($p=0,056$) dan tinggi wajah ($p=0,572$) antara kelompok usia. Namun demikian, ada penambahan ukuran panjang kepala, lebar kepala, tinggi wajah dan lingkaran kepala pada penderita *Down syndrome* seiring dengan bertambahnya usia. Sebagai kesimpulan, penelitian ini menunjukkan terdapat perbedaan yang signifikan pada panjang kepala ($p\leq 0,029$) dan lingkaran kepala ($p\leq 0,02$) antara kelompok usia.

Kata kunci: *Down syndrome*, kraniofasial, tumbuh kembang

PENDAHULUAN

Down syndrome merupakan abnormalitas kromosom (trisomi 21) yang paling sering terjadi pada kelahiran hidup.¹ Di dunia kurang lebih ditemukan 8 juta anak *Down syndrome*. Di Indonesia ditemukan 15% dari jumlah kasus *Down syndrome* di dunia yaitu lebih dari 300.000 orang. Sebagai contoh salah satu daerah di Indonesia, di Serang dalam kurun waktu 4 tahun dari 2007 sampai 2010 di RSUD Serang ditemukan 2 sampai 4 kasus setiap tahunnya.²

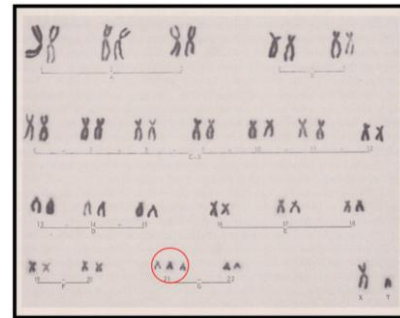
Down syndrome adalah kelainan genetik, dimana anak yang mengalami keterbelakangan mental dan penyimpangan fisik.¹ Jumlah kromosom 21 yang seharusnya hanya 2, berlebih menjadi 3 buah kromosom 21 (Trisomi 21), dua kromosom didapat dari ibu (seharusnya hanya 1) dan 1 kromosom dari ayah. Kromosom yang berlebih tersebut diperkirakan terletak pada bagian lengan bawah dari kromosom 21 dan interaksinya dengan fungsi gen lainnya menghasilkan suatu perubahan homeostasis yang memungkinkan terjadinya penyimpangan perkembangan fisik dan susunan saraf pusat.²

Salah satu perbedaan yang paling khas pada *Down syndrome* adalah manifestasi kraniofasial. Ditemukan penyimpangan di kedua struktur kraniofasial pada anak *Down syndrome* meliputi brakisefali, ukuran wajah bagian atas lebih kecil, ukuran lebar dan kedalaman mandibula kecil, secara sagital jarak mandibula ke maksila dan ke wajah bagian atas lebih pendek dan wajah bagian atas dan bagian bawah cenderung berbentuk menonjol.^{3,4,5}

Penelitian yang dilakukan di Saudi Arabia oleh Reema mengungkapkan bahwa pada 30 penderita *Down syndrome*, brakisefali dijumpai lebih dari setengah kelompok *Down syndrome* yaitu 53,3%. Pengamatan ini lebih rendah dari yang dilaporkan oleh Levinson dkk. yang mempelajari keragaman fitur klinis pada 50 penderita *Down syndrome* hingga usia 17 tahun dan menemukan bahwa 82% penderita *Down syndrome* mempunyai bentuk kepala brakisefali.³ Pada manusia normal umur 3-10 tahun memiliki bentuk kepala mesosefali, lalu pada usia 11-18 tahun memiliki bentuk kepala brakisefali. Pada usia 18-23 tahun bentuk kepala manusia normal menjadi hiperbrakisefali. Pada penderita *Down syndrome* bentuk kepala tidak berubah tetap berada di brakisefali.^{6,7}

Antropometri adalah ilmu yang berhubungan dengan pengukuran ukuran, berat dan proporsi dari tubuh manusia.⁸ Antropometri dapat digunakan untuk mendapatkan nilai diagnosa yang potensial dan berfungsi dalam mengidentifikasi sebagian nilai penyimpangan dari bagian-bagian kraniofasial.⁹ Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui hubungan

antara kelainan *Down syndrome* terhadap penyimpangan pada struktur kraniofasial pada murid *Down syndrome* di UPT. SLB-E Negeri Pembina Sumatera Utara.



Gambar 1. Kelainan kromosom yang terjadi pada *Down syndrome*¹⁰

BAHAN DAN METODE

Jenis penelitian ini adalah deskriptif analitik dengan rancangan penelitian *cross sectional* yang dilakukan di UPT. SLB-E Negeri Pembina Sumatera Utara. Murid di Sekolah tersebut terdiri atas *Down syndrome*, tuna rungu, tuna grahita, tuna ganda dan autisme. Pada penelitian ini juga dilakukan pengelompokan data berdasarkan jenis kelamin dan usia. Kriteria inklusi adalah anak yang didiagnosa *Down syndrome* di Yayasan UPT. SLB-E Negeri Pembina Sumatera Utara, bersedia untuk diperiksa dan mendapat persetujuan orang tua/guru. Kriteria eksklusi adalah anak *Down syndrome* yang memiliki cacat pada bagian kepala dan wajah karena kecelakaan atau terjatuh yang mengakibatkan berubahnya ukuran atau bentuk kepala dan wajah aslinya. Jumlah sampel terdiri atas 23 murid *Down syndrome*. Alat yang digunakan adalah kaliper, timbangan badan, pita meteran dan penggaris.

Orang tua/wali diminta mengisi lembar pengisian data selanjutnya yang memenuhi kriteria inklusi satu persatu ditimbang badan dan diukur tinggi badannya. Setelah itu sampel didudukkan di kursi dengan posisi tubuh dan kepala ditegakkan. Kemudian dilakukan pengukuran panjang kepala diukur dari glabella ke inion menggunakan kaliper (Gambar 2), setelah itu dilakukan pengukuran lebar kepala diukur dari eurion kanan ke eurion kiri menggunakan kaliper (Gambar 3), lalu dilakukan pengukuran tinggi wajah diukur dari nasion ke gnasion menggunakan kaliper (Gambar 4) dan terakhir dilakukan pengukuran lingkaran kepala diukur dengan mengelilingi kepala tepat dibagian tulang yang paling menonjol (opisthokranion) dan diatas supraorbital menggunakan pita meteran (Gambar 5). Semua hasil pengukuran dicatat pada lembar pengisian data.

Sebelum penelitian ini dimulai, peneliti sudah mendapatkan persetujuan dari Komite Etik Penelitian Bidang Kesehatan Fakultas Kedokteran Universitas Sumatera Utara, dengan nomor: 384/KOMET/FK USU/2014 pada tanggal 29 Juli 2014.

Analisis data menggunakan uji *Oneway Anova*.



Gambar 2. Pengukuran panjang kepala



Gambar 3. Pengukuran lebar kepala



Gambar 4. Pengukuran tinggi wajah



Gambar 5. Pengukuran lingkaran kepala

HASIL

Pada kelompok usia 5-11 tahun persentase responden laki-laki lebih banyak daripada perempuan (26,09% dan 17,39%). Kelompok usia 12-16 tahun terlihat persentase responden laki-laki lebih banyak daripada perempuan (21,74% dan 13,04%). Kelompok usia 17-25 tahun persentase responden laki-laki juga lebih banyak dari pada perempuan (13,04% dan 8,69%). Terjadi penambahan ukuran tinggi badan dan berat badan pada responden seiring dengan bertambahnya usia.

Tabel 1. Karakteristik Responden murid *Down syndrome* di Sekolah UPT. SLB-E Negeri Pembina Sumatera Utara (n=23)

Kelompok usia (tahun)	Jenis kelamin		Tinggi badan (cm)	Berat badan (kg)
	Laki-laki (%)	Perempuan (%)		
5-11	6 (26,09)	4 (17,39)	123,30 ± 4,78	26,05 ± 5,77
12-16	5 (21,74)	3 (13,04)	142,37 ± 8,80	40,69 ± 8,14
17-25	3 (13,04)	2 (8,69)	149,20 ± 6,099	58,80 ± 20,10

Tabel 2. Tabel rata-rata panjang kepala, lebar kepala, tinggi wajah dan lingkaran kepala pada penderita *Down Syndrome* sesuai kelompok umur

Usia (tahun)	Ukuran kepala X ± SD (cm)	Hasil uji statistic
Panjang Kepala		
5 - 11	15,35 ± 0,77	p = 0,029*
12 - 16	16,02 ± 0,82	
17 - 25	17,08 ± 1,84	
Lebar Kepala		
5 - 11	13,71 ± 0,74	p = 0,056
12 - 16	13,06 ± 1,14	
17 - 25	14,46 ± 1,02	
Tinggi Wajah		
5 - 11	9,13 ± 1,26	p = 0,572
12 - 16	9,50 ± 0,86	
17 - 25	9,68 ± 0,55	
Lingkaran Kepala		
5 - 11	49,02 ± 1,99	p = 0,02*
12 - 16	52,06 ± 1,72	
17 - 25	53,36 ± 2,66	

Uji *Oneway Anova*, signifikan p<0,05

Rata-rata panjang kepala murid *Down syndrome* adalah 15,96 ± 1,24 cm. Hasil pengukuran panjang kepala yang terendah adalah kelompok usia 5-11 tahun dengan rata-rata 15,35 ± 0,77 cm dan pengukuran panjang kepala yang tertinggi adalah kelompok usia 17-25 tahun dengan rata-rata 17,08 ± 1,84 cm.

Terjadi perubahan ukuran panjang kepala pada kelompok usia 5-11 tahun terhadap kelompok usia 12-16 tahun yaitu pertambahan 0,67 cm dan perubahan ukuran panjang kepala pada kelompok

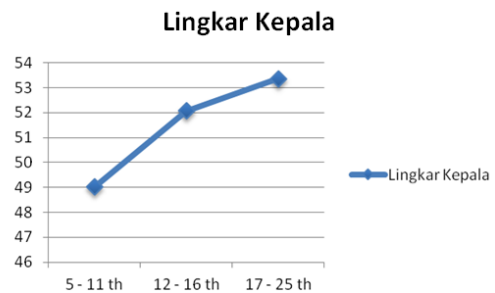
usia 12-16 tahun terhadap kelompok usia 17-25 tahun dengan bertambah sebanyak 1,06 cm. Pada penelitian ini ukuran panjang kepala terendah adalah pada responden laki-laki berusia 10 tahun yaitu 14,1 cm dan ukuran panjang kepala tertinggi pada responden perempuan berusia 18 tahun adalah 19 cm.

Rata-rata lebar kepala murid *Down syndrome* adalah $13,64 \pm 1,05$ cm. Hasil pengukuran lebar kepala yang terendah adalah pada kelompok usia 12-16 tahun dengan rata-rata $13,06 \pm 1,14$ cm dan pengukuran lebar kepala yang tertinggi adalah pada kelompok usia 17-25 tahun dengan rata-rata $14,46 \pm 1,02$ cm. Terjadi perubahan ukuran lebar kepala dari kelompok usia 5-11 tahun terhadap kelompok usia 12-16 tahun yaitu pengurangan 0,65 cm dan perubahan ukuran lebar kepala dari kelompok usia 12-16 tahun terhadap kelompok usia 17-25 tahun bertambah sebanyak 1,4 cm. Ukuran lebar kepala terendah dimiliki oleh responden perempuan berusia 13 tahun yaitu 11,1 cm dan ukuran lebar kepala tertinggi dimiliki oleh responden laki-laki berusia 25 tahun yaitu 15,5 cm.

Rata-rata tinggi wajah murid *Down syndrome* adalah $9,38 \pm 0,99$ cm. Hasil pengukuran tinggi wajah yang terendah adalah pada kelompok usia 5-11 tahun dengan rata-rata $9,13 \pm 1,26$ cm dan pengukuran tinggi wajah yang tertinggi adalah kelompok usia 17-25 tahun dengan rata-rata $9,68 \pm 0,55$ cm. Terjadi perubahan ukuran tinggi wajah dari kelompok usia 5-11 tahun dibandingkan kelompok usia 12-16 tahun dengan pertambahan yaitu 0,37 cm dan perubahan ukuran tinggi wajah dari kelompok usia 12-16 tahun terhadap kelompok usia 17-25 tahun yang bertambah sebanyak 0,18 cm. Ukuran tinggi wajah terendah dimiliki oleh responden perempuan berusia 9 dan 11 tahun yaitu 7,5 cm dan ukuran tinggi wajah tertinggi dimiliki oleh responden laki-laki berusia 10 tahun yaitu 11,1 cm.

Rata-rata lingkaran kepala murid *Down syndrome* adalah $51,02 \pm 2,70$ cm. Hasil pengukuran yang terendah adalah kelompok usia 5-11 tahun dengan rata-rata $49,02 \pm 1,99$ cm dan pengukuran lingkaran kepala yang tertinggi adalah kelompok usia 17-25 tahun dengan rata-rata $53,36 \pm 2,66$ cm. Terjadi perubahan ukuran lingkaran kepala pada kelompok usia 5-11 tahun terhadap kelompok usia 12-16 tahun yaitu 3,04 cm dan perubahan ukuran lingkaran kepala dari kelompok usia 12-16 tahun terhadap kelompok usia 17-25 tahun adalah 1,30 cm. Ukuran lingkaran kepala terendah dimiliki oleh responden perempuan berusia 11 tahun yaitu 46,3 cm dan ukuran lingkaran kepala tertinggi dimiliki oleh responden laki-laki berusia 25 tahun yaitu 56,8 cm.

Terlihat terjadinya penambahan ukuran panjang kepala dari kelompok usia 5-11 tahun ke 12-16 tahun lalu ke 17-25 tahun pada penderita *Down syndrome*.



Grafik 1. Kepala Penderita *Down Syndrome* usia 5-11 tahun ke 12-16 tahun lalu ke 17-25 tahun

Pada Grafik 1 dapat dilihat terjadinya penambahan ukuran lingkaran kepala dari kelompok usia 5-11 tahun ke 12-16 tahun lalu ke 17-25 tahun pada penderita *Down syndrome*.

PEMBAHASAN

Pertumbuhan yang paling besar terjadi pada lingkaran kepala pada kelompok usia 12-16 tahun. Namun demikian terjadi perubahan ukuran lebar kepala bahkan terjadi pengurangan pada kelompok usia 12-16 tahun. Hal ini disebabkan karena pengaruh *Down syndrome* yang mengakibatkan terganggunya pertumbuhan dan juga akibat variasi individu, yang tiap individu memiliki pola pertumbuhan yang berbeda-beda disebabkan faktor tertentu.^{11,12}

Hasil penelitian panjang kepala menunjukkan terdapat perbedaan pada ukuran panjang kepala pada anak *Down syndrome* dan anak normal. Rata-rata panjang kepala anak *Down syndrome* usia 12-16 tahun adalah $16,02 \pm 0,82$ cm. Hasil ini lebih kecil dibandingkan penelitian oleh Nuraini dkk. pada murid normal usia 12-18 tahun di Surabaya yaitu 16,80 cm.¹¹ Terdapat perbedaan sebesar 0,78 cm pada ukuran panjang kepala anak *Down syndrome* dan anak normal. Hal ini mungkin disebabkan karena abnormalitas perkembangan kromosom anak *Down syndrome* pada masa embrio sehingga menyebabkan gangguan kematangan, pembelahan dan pertumbuhan sel-sel tubuh serta gangguan perkembangan otak.¹¹

Ukuran panjang kepala dipengaruhi oleh tinggi badan dan berat badan. Pada penelitian yang dilakukan oleh Anibor dkk. di Nigeria memperlihatkan bahwa tinggi badan mempengaruhi ukuran panjang kepala. Hasil penelitian tersebut menunjukkan bahwa panjang kepala mengikuti tinggi badan secara konstan.¹² Pada penelitian yang dilakukan Bayat di Iran melaporkan bahwa berat badan juga mempengaruhi

ukuran panjang kepala. Penelitian Bayat dkk. yang dilakukan pada murid usia 18-26 tahun dengan mengukur tinggi badan, berat badan, panjang kepala, lebar kepala dan lingkaran kepala.¹³ Hasil penelitian menunjukkan korelasi positif antara volume otak dan pengukuran antropometri termasuk tinggi, berat, usia dan indeks massa tubuh. Korelasi tertinggi ditemukan pada volume otak dan indeks massa tubuh. Peningkatan volume tengkorak juga dihubungkan dengan peningkatan pada tinggi, berat dan indeks massa tubuh. Pengukuran tubuh digunakan untuk menghitung indeks massa tubuh dan juga pengukuran kepala seperti panjang, lebar dan lingkaran kepala dapat digunakan untuk mengukur tengkorak kepala. Perhitungan ukuran tengkorak dan ukuran otak ditemukan bahwa tinggi badan dan berat badan mempengaruhi ukuran pada tengkorak kepala.¹⁴

Hasil penelitian lebar kepala menunjukkan terdapat perbedaan pada ukuran lebar kepala pada anak *Down syndrome* dan anak normal. Rata-rata lebar kepala anak *Down syndrome* usia 12-16 tahun adalah $13,06 \pm 1,14$ cm. Hasil ini lebih kecil dibandingkan penelitian oleh Nuraini Nunik dkk. pada murid normal usia 12-18 tahun di Surabaya yaitu 13,90 cm.¹¹ Terdapat perbedaan sebesar 0,84 cm pada ukuran lebar kepala anak *Down syndrome* dan anak normal. Hal ini mungkin disebabkan karena adanya gangguan *growth hormone* (GH) pada anak *Down syndrome*, karena *growth hormone* berfungsi untuk mengendalikan pertumbuhan sel tubuh termasuk pertumbuhan tulang dan massa otot rangka.¹¹ Adanya penurunan ukuran lebar kepala pada kelompok usia 5-11 tahun dan kelompok usia 12-16 tahun pada penderita *Down syndrome*, hal ini dapat dikarenakan terdapat beberapa karakteristik variasi pada penderita *Down syndrome*. Variasi ini dipengaruhi oleh faktor genetik dari ekstra kromosom 21 dan faktor yang diturunkan dari orang tua.

Pertumbuhan tulang, termasuk kranium yang menentukan ukuran kepala individu terjadi lewat aposisi pada periosteum. Pada penderita *Down syndrome*, sinus sphenoidal dan sinus frontalis tidak berkembang sehingga dapat mempengaruhi bentuk kepala dan wajah.¹¹ Penurunan ukuran juga terjadi dikarenakan perbedaan hasil yang didapat dari individu yang berbeda, di mana tiap individu memiliki pola pertumbuhan yang berbeda-beda pula. Hal ini kemungkinan disebabkan oleh beberapa faktor diantaranya genetik dan lingkungan seperti nutrisi, penyakit dan lain sebagainya. Sampai dengan dewasa, interaksi antara faktor genetik dan lingkungan mengikuti dan mengontrol proses pertumbuhan dan perkembangan dan menen-

tukan morfologi dan sifat-sifat fisiologis masing-masing individu.¹²

Hasil penelitian tinggi wajah menunjukkan terdapat perbedaan pada ukuran tinggi wajah pada anak *Down syndrome* dan anak normal. Rata-rata tinggi wajah anak *Down syndrome* usia 12-16 tahun adalah $9,50 \pm 0,86$ cm. Hasil ini lebih kecil dibandingkan penelitian oleh Nuraini dkk. pada murid normal usia 12-18 tahun di Surabaya yaitu 13,00 cm.¹¹ Terdapat perbedaan sebesar 3,5 cm pada ukuran tinggi wajah anak *Down syndrome* dan anak normal. Hal ini mungkin disebabkan karena anak *Down syndrome* mempunyai ukuran tinggi hidung yang pendek dan juga diketahui pada anak *Down syndrome* mengalami dismorfologi kraniofasial, termasuk pada ukuran mandibula yang kecil. Ukuran mandibula yang kecil pada *Down syndrome* disebabkan karena perpindahan dan penyebaran kerusakan pada sel-sel puncak saraf mandibula saat pembentukan embrio, sehingga mandibula tidak dapat terbentuk dengan baik. Kedua hal ini diperkirakan menyebabkan tinggi wajah pada anak *Down syndrome* menjadi lebih rendah daripada anak normal.¹⁵

Hasil penelitian lingkaran kepala menunjukkan terdapat perbedaan pada ukuran lingkaran kepala pada anak *Down syndrome* dan anak normal. Rata-rata lingkaran kepala anak *Down syndrome* usia 12-16 tahun adalah $52,06 \pm 1,72$ cm. Hasil ini lebih kecil dibandingkan penelitian oleh Gabriel dkk. pada murid normal usia 3-18 tahun di Nigeria yaitu 52,42.¹⁶ Terdapat perbedaan sebesar 0,36 cm pada ukuran lingkaran kepala anak *Down syndrome* dan anak normal. Hal ini mungkin disebabkan karena kelainan genetik mengganggu pertumbuhan korteks serebral bayi selama bulan-bulan awal perkembangan janin sehingga menyebabkan ukuran kepala menjadi kecil atau disebut juga mikrosefali. Bayi yang lahir dengan mikrosefali akan memiliki kepala lebih kecil daripada kepala anak normal.¹⁷

Ukuran lingkaran kepala dipengaruhi oleh tinggi badan dan berat badan. Pada penelitian yang dilakukan di Nigeria menunjukkan bahwa tinggi badan mempengaruhi ukuran lingkaran kepala. Hasil penelitian tersebut terlihat bahwa ukuran lingkaran kepala menurun seiring dengan meningkatnya ukuran tinggi badan.¹³ Pada penelitian yang dilakukan Geraedts dkk. adanya korelasi antara lingkaran kepala terhadap berat badan dan tinggi badan.¹⁸ Penelitian menunjukkan bahwa korelasi antara lingkaran kepala dan berat badan lebih besar dari pada korelasi antara lingkaran kepala dan tinggi badan. Korelasi tertinggi antara lingkaran kepala dan berat badan terjadi pada saat lahir. Korelasi antara lingkaran kepala dan berat badan menurun dengan cepat lalu ke tingkat yang stabil dan berhenti pada puncak remaja.¹⁸

Indeks sefalik horizontal terbagi atas dolikosefali (<74,9), mesosefali (75-79,9), brakisefali (80-84,9) dan hiperbrakisefali (>85). Nilai indeks sefalik horizontal didapatkan dengan rumus:

$$\text{Indeks sefalik horizontal} = \frac{\text{Lebar kepala}}{\text{Panjang kepala}} \times 100$$

Hasil penelitian ini pada penderita *Down syndrome* usia 17-25 tahun adalah 84,66 dan masuk dalam kategori brakisefali (80-84,9). Berdasarkan penelitian Gujaria dkk. pertumbuhan normal usia 17-23 tahun memiliki bentuk kepala hiperbrakisefali (>85).⁷

DAFTAR PUSTAKA

- Rahmawati A. Hubungan antara usia ibu hamil dengan resiko terjadinya kelahiran sindroma down. *Jurnal Kesetaraan dan Keadilan Gender* 2011; 6: 155-64.
- Laksono S, Qomariyah, Purwaningih E. Persentase distribusi penyakit genetik dan penyakit yang dapat disebabkan oleh faktor genetik di RSUD Serang. *Majalah Kesehatan PharmaMedika* 2011. Jun 2: 155-61.
- Al-Shawaf R, Al-Faleh W. Craniofacial characteristic in Saudi down's syndrome. *J Dent Sciences* 2011; 2: 17-22.
- Moraes MEL, Moraes LC, Dotto GN, Dotto PP, Santos LRA. Dental anomalies in patients with down syndrome. *Braz Dent J* 2007; 18(4): 346-50.
- Al-Hussuna A. Statistical variation of three dimensional face models. Tesis. Copenhagen: Multimedia Technologies Master Thesis Project IT- University of Copenhagen, 2003: 33.
- Ligha AE, Fawehinmi HB. Canthal and cephalic indexes of Nigeria children. *Aust. J. Basic & Appl. Sci* 2011; 5: 3019.
- Gujaria JJ, Salve VM. Comparison of cephalic index of three states of india. *Int J Pharm Bio Sci* 2012; 3: 1025.
- Kurnia C, Susiana, Husin W. Facial indices in Chinese ethnic students aged 20-22. *J Dent In* 2012; 19: 1-4.
- Bagic I, Verzak Z. Craniofacial anthropometric analysis in down's syndrome patients. *Coll. Antropol.* 2003; 27 Suppl 2: 23-30.
- Yashwanth R, Chandra N, Gopinath PM. Chromosomal abnormalities among children with congenital malformations. *Int J Hum Genet* 2010; 10: 59.
- Nuraini N, Chusida A, Soegeng B. Perbandingan tinggi, panjang dan lebar kepala antara penderita sindroma down dan anak normal usia 12-18 tahun. *Oral Biology Dent J* 2011; 3: 27-9.
- Anibor E, Eboh D, Etetafia M. A study of craniofacial parameters and total body height. *Adv. Appl. Sci. Res.*, 2011; 2: 400-05.
- Bayat PD, Ghanbari A, Sohoul P. Correlation of skull size and brain volume, with age, weight, height dan body mass index of arak medical sciences students. *Int. J. Morphol* 2012; 30: 158-59
- Reddy YM, Sreekanth CAB, Reddy BV, Kumar LB. The effect of genetic and environmental factors on craniofacial complex: A twin study. *The journal of Indian Orthodontic Society* 2011; 45: 109.
- Wiseman F, Alford K, Tybulewicz V, Fisher E. Down Syndrome-recent progress and future prospects. *Human Molecular Genetics* 2009; 18: 77.
- Gabriel O, Leyira Y, Peter O. Measurements of head circumference, interchantal distances, chantal index and circumference interorbital index of ikwerre school children in Nigeria. *Journal of Natural Sciences Research* 2013; 3: 16.
- Davis CP. Microcephaly. <<http://www.medicinet.com/microcephaly/page2.html\what-causes-microcephaly>> (1 Oktober 2014).
- Geraedts E, Dommelen P, Caliebe J. Association between head circumference and body size. *Horm Res Paediatr* 2011; 75: 213-19.