

Mikrolizencefalia

Kod Orpha: 1083 Kod OMIM: 616212

Opis choroby *

Definicja

Microlissencephaly describes a heterogenous group of a rare cortical malformations characterized by lissencephaly in combination with severe congenital microcephaly, presenting with spasticity, severe developmental delay, and seizures and with survival varying from days to years.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Kod ORPHA

1083

Kod OMIM

616212

Kod ICD10

Q04.3

Kod ICD11

LD20.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.