

Lizencefalia typu 3 - rodzinna sekwencja akinezji płodu

Kod Orpha: 86821 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Lissencephaly type 3-familial fetal akinesia sequence syndrome is characterised by the association of microencephaly, agenesis of the corpus callosum, brainstem hypoplasia, cystic cerebellum and foetal akinesia sequence. Less than 10 cases have been described so far. The syndrome is transmitted as an autosomal recessive trait and may be an allelic variant of Neu-Laxova syndrome and lissencephaly type III with metacarpal bone dysplasia (see these terms).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
86821

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q04.3

Kod ICD11
LD20.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl