

Lizencefalia z hipoplazją mózdzku typu F

Kod Orpha: 100016 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A severe form of lissencephaly with cerebellar hypoplasia, characterized by a microcephaly of at least - 3 SD and a thick cortex associated with complete absence of the corpus callosum.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

100016

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q04.3

Kod ICD11

LD20.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.