

Lizencefalia z hipoplazją mózdzku typu E

Kod Orpha: 100015 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, lissencephaly with cerebellar hypoplasia subtype characterized by the presence of lissencephaly with an abrupt transition, near the boundary between the frontal and parietal cortex, from frontal agyria to posterior gyral simplification, associated with cerebellar hypoplasia which predominantly affects the midline vermis.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
100015

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q04.3

Kod ICD11
LD20.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.