

Lizencefalia z hipoplazją mózdzku typu A

Kod Orpha: 100011 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, lissencephaly with cerebellar hypoplasia subtype characterized by classical lissencephaly with thickened cortical gray matter (with either no discernable gradient, a predominantly posterior gradient, or a predominantly anterior gradient) associated with variable, predominantly midline, cerebellar hypoplasia.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
100011

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q04.3

Kod ICD11
LD20.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.