

Opis choroby *

Definicja

A severe form of lissencephaly with cerebellar hypoplasia characterized by severe microcephaly, cleft palate, and severe cerebellar and brainstem hypoplasia leading to neonatal death.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

100013

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q04.3

Kod ICD11

LD20.1

*Źródło

orphanet