

## 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