

# Aprosencefalia dysgenezja mózdku

Kod Orpha: 1126 Kod OMIM: 601374

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic non-syndromic central nervous system malformation characterized by absence of the telencephalon and absent or abnormal diencephalic structures, combined with severe abnormalities of the mesencephalon and cerebellum. Further malformations, for example of the hands and feet, have been described in addition.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA  
1126

Kod OMIM  
601374

Kod ICD10  
Q04.3

Kod ICD11  
LA05.Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.