

# Lizencefalia typu 1 spowodowana mutacją genu doublecortin

**Kod Orpha: 2148 Kod OMIM: 300067**

## Opis choroby \*

### Definicja

Type 1 lissencephaly due to doublecortin (DCX) gene mutations is a semi-dominant X-linked disease characterised by intellectual deficiency and seizures that are more severe in male patients.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

X-linked lissencephaly type 1  
Lizencefalia typu 1 sprzężona z chromosomem X

#### Kod ORPHA

2148

#### Kod OMIM

300067

#### Kod ICD10

Q04.3

#### Kod ICD11

LD20.1

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.