

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.