

Typowa miopatia nemalinowa

Kod Orpha: 171436 Kod OMIM: 616165

Opis choroby *

Definicja

Typical nemaline myopathy is a moderate neonatal form of nemaline myopathy (NM; see this term) characterized by facial and skeletal muscle weakness and mild respiratory involvement.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

171436

Kod OMIM

616165

Kod ICD10

G71.2

Kod ICD11

8C72.00

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.