

Zespół dolnego motoneuronu osób dorosłych objawiający się w późnym wieku

Kod Orpha: 276435 Kod OMIM: 615048

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, motor neuron disease characterized by slowly progressive, predominantly proximal, muscular weakness and atrophy which typically manifests with muscle cramps, fasciculations, decreased/absent deep tendon reflexes, hand tremor, and elevated serum creatine kinase at onset and later associates with reduced walking ability and impaired vibration sensation.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

LOSMoN

Late-onset spinal motor neuronopathy

SMAJ

Spinal muscular atrophy, Jokela type

Kod ORPHA

276435

Kod OMIM

615048

Kod ICD10

G12.1

Kod ICD11

8B60.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl