

# 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](http://www.orphanet.pl)