

Objawowa postać dystrofii mięśniowej Duchenne'a i Beckera u kobiet nosicielek

Kod Orpha: 206546 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic muscular dystrophy affecting female carriers and characterized by variable degrees of muscle weakness due to progressive skeletal myopathy, sometimes associated with dilated cardiomyopathy or left ventricle dilation.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

206546

Kod OMIM

-

Kod ICD10

G71.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.