

Autosomalny dominujący zanik mięśni odcinka bliższego kręgosłupa związany z DYNC1H1 objawiający się w dzieciństwie

Kod Orpha: 209341 Kod OMIM: 158600

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Synonimy

DYNC1H1-related lower extremity-predominant autosomal dominant proximal spinal muscular atrophy

Autosomalny dominujący proksymalny rdzeniowy zanik mięśni bez przykurczów z przewagą w kończynach dolnych

SMALED1

SMALED1

Kod ORPHA

209341

Kod OMIM

158600

Kod ICD10

G12.1

Kod ICD11

-

[*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