

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