

## 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