

Autosomalny dominujący proksymalny rdzeniowy zanik mięśni

Kod Orpha: 211037 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A group of rare, genetic, motor neuron disease characterized by childhood or adult onset progressive, predominantly proximal, muscular weakness and wasting. Included diseases are Autosomal dominant adult-onset proximal spinal muscular atrophy, Lower motor neuron syndrome with late-adult onset, and Autosomal dominant childhood-onset proximal spinal muscular atrophy.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Kod ORPHA

211037

Kod OMIM

-

Kod ICD10

G12.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.