

Miopatia z centralnie ułożonymi jądrami sprzężona z płcią

Kod Orpha: 596 Kod OMIM: 310400

Opis choroby *

Definicja

A rare X-linked congenital myopathy characterized by numerous centrally placed nuclei on muscle biopsy and that presents at birth with marked weakness, hypotonia and respiratory failure.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

X-linked myotubular myopathy

XLCNM

XLMTM

Miopatia miotubularna sprzężona z płcią

XLCNM

XLMTM

Kod ORPHA

596

Kod OMIM

310400

Kod ICD10

G71.2

Kod ICD11

8C72.01

[*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