

Autosomalna recesywna dystrofia obręczowo-kończynowa z powodu niedoboru desminy

Kod Orpha: 363543 Kod OMIM: 601419

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy

Autosomal recessive limb-girdle muscular dystrophy due to desmin deficiency
Autosomalna recesywna dystrofia obręczowo-kończynowa typu 2R
LGMD2R
LGMD2R

Kod ORPHA
363543

Kod OMIM
601419

Kod ICD10
G71.0

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.