

Wrodzone zespoły miasteniczne z defektem glikolizacji

Kod Orpha: 353327 Kod OMIM: 616228

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Kod ORPHA

353327

Kod OMIM

616228

Kod ICD10

G70.2

Kod ICD11

8C61

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.