

Miopatia pod postacią wrodzonej dysproporcji rodzajów włókien

Kod Orpha: 2020 Kod OMIM: 617760

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic, congenital, non-dystrophic myopathy characterized by neonatal or infantile-onset hypotonia and mild to severe generalized muscle weakness.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CFTDM

CFTDM

Kod ORPHA

2020

Kod OMIM

617760

Kod ICD10

G71.2

Kod ICD11

8C72.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.