

Rzadkie zaburzenia parkinsonowskie uwarunkowane genetycznie

Kod Orpha: 307052 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Synonimy

Rare genetic hypokinetic movement disorder
Rare genetic hypokinetic movement disorder

Kod ORPHA
307052

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.