

Rzadka choroba genetyczna, której głównym objawem jest mioklonus

Kod Orpha: 307067 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Kod ORPHA

307067

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.