

Dystrofia miotoniczna typu 2

Kod Orpha: 606 Kod OMIM: 602668

Opis choroby *

Definicja

A rare myotonic dystrophy of juvenile or adult-onset characterized by mild and fluctuating myotonia, muscle weakness, and rarely cardiac conduction disorders.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Myotonic dystrophy type 2

Choroba Rickera

Miotoniczna dystrofia typu 2

Proksymalna dystrofia miotoniczna

Zespół Rickera

Proximal myotonic dystrophy

Ricker disease

Ricker syndrome

Kod ORPHA

606

Kod OMIM

602668

Kod ICD10

G71.1

Kod ICD11

8C71.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl