

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