

Dziedziczna dystalna neuropatia ruchowa sprzężona z chromosomem X

Kod Orpha: 404538 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Synonimy
X-linked dHMN
dHMN sprzężony z chromosomem X
Dystalny rdzeniowy zanik mięśni sprzężony z chromosomem X
X-linked distal spinal muscular atrophy

Kod ORPHA
404538

Kod OMIM
-

Kod ICD10
G12.2

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.