

Opis choroby *

Definicja

A rare autoimmune disorder of the neuromuscular junction characterized by fatigable muscle weakness with frequent ocular signs and/or generalized muscle weakness, and occasionally associated with thymoma.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Adult-onset acquired myasthenia

Miastenia autoimmunologiczna o początku w wieku dorosłym

Miastenia nabyta o początku w wieku dorosłym

Adult-onset autoimmune myasthenia gravis

Kod ORPHA

391490

Kod OMIM

-

Kod ICD10

G70.0

Kod ICD11

8C60

*Źródło

orphanet