

Łopatkowo-strzałkowy rdzeniowy zanik mięśni

Kod Orpha: 431255 Kod OMIM: 181405

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic motor neuron disease characterized by predominantly motor axonal peripheral neuropathy manifesting with progressive scapulooperoneal muscular atrophy and weakness, laryngeal palsy, congenital absence of muscles, and, in some, skeletal abnormalities.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Neurogenic scapulooperoneal amyotrophy,
New England type
Neurogena amiotrofia łopatkowo-strzałkowa,
typ N England
Neuronopatia łopatkowo-strzałkowa
SPSMA
SPSMA
Scapulooperoneal neuronopathy

Kod ORPHA

431255

Kod OMIM

181405

Kod ICD10

G12.1

Kod ICD11

8B61.4

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl