

Amiotrofia monomeliczna

Kod Orpha: 65684 Kod OMIM: 602440

Opis choroby *

Definicja

Monomelic amyotrophy (MA) is a rare benign lower motor neuron disorder characterized by muscular weakness and wasting in the distal upper extremities during adolescence followed by a spontaneous halt in progression and a stabilization of symptoms.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Benign focal amyotrophy

Choroba Hirayama

JMADUE

Łagodna ogniskowa amiotrofia

Młodzieńcza atrofia mięśni dystalnych kończyn
górnych

Hirayama disease

JMADUE

Juvenile muscular atrophy of distal upper
extremity

Juvenile muscular atrophy of the distal upper
limb

Kod ORPHA

65684

Kod OMIM

602440

Kod ICD10

G12.8

Kod ICD11

8B60.6

[*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