

# Miopatia typu multiminicore

**Kod Orpha: 598 Kod OMIM: 602771**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare hereditary neuromuscular disorder characterized by multiple cores on muscle biopsy and clinical features of a congenital myopathy.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

MmD

Choroba multiminicore

MmD

Multiminicore disease

#### Kod ORPHA

598

#### Kod OMIM

602771

#### Kod ICD10

G71.2

#### Kod ICD11

8C72.0Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.