

Miopatia z obecnością wakuoli i agregatami białek siateczki sarkoplazmatycznej

Kod Orpha: 88635 Kod OMIM: 616231

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic vacuolar myopathy characterised by mild myopathy or elevated levels of creatine kinase in the blood without associated symptoms.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Myopathy due to calsequestrin and SERCA1 protein overload
Vacuolar aggregate myopathy
Myopathy due to calsequestrin and SERCA1 protein overload
Vacuolar aggregate myopathy

Kod ORPHA

88635

Kod OMIM

616231

Kod ICD10

G71.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl