

Rdzeniowy zanik mięśni typu 4

Kod Orpha: 83420 Kod OMIM: 271150

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic proximal spinal muscular atrophy characterized by degeneration of alpha motor neurons in the anterior horns of the spinal cord and lower brain stem manifesting with adult onset, slowly progressive, mild proximal muscle weakness.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

SMA type 4
Rdzeniowy zanik mięśni, postać dorosła
SMA typu 4
SMA typu IV
SMA4
SMA-IV
SMA type IV
SMA-IV
SMA4
Spinal muscular atrophy, adult form

Kod ORPHA
83420

Kod OMIM
271150

Kod ICD10
G12.1

Kod ICD11
8B61.3

*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