

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	Synonimy
Podtyp kliniczny	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