

# Neurologiczna kanałopatia mięśniowa z powodu genetycznego defektu receptora rianodynowego

## Kod Orpha: 98742 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja  
Kategoria

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
98742	-	-

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.