

Neurologiczna kanałopatia mięśniowa z powodu genetycznego defektu receptora rianodynowego

Kod Orpha: 98742 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Kod ORPHA
98742

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.