

Zespół O'Sullivanana i McLeoda

Kod Orpha: 99965 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare acquired motor neuron disease characterized by an initial unilateral weakness in the intrinsic hand muscles that eventually spreads to the opposite limb (with an asymmetrical distribution) and that has a very slow progression of muscular atrophy over a 20 year period.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA
99965

Kod OMIM
-

Kod ICD10
G12.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.