

Dystrofia mięśniowa oczno-żołądkowo-jelitowa

Kod Orpha: 1876 Kod OMIM: 277320

Opis choroby *

Definicja

Oculogastrointestinal muscular dystrophy is an extremely rare autosomal recessively inherited neuromuscular disease characterized by ocular manifestations such as ptosis and diplopia followed by chronic diarrhea, malnutrition and intestinal pseudo-obstruction.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Visceral myopathy-familial external
ophthalmoplegia syndrome
Miopatia trzewna - rodzinna zewnętrzna
oftalmoplegia

Kod ORPHA

1876

Kod OMIM

277320

Kod ICD10

G71.0

Kod ICD11

DA90.2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.