

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, skeletal muscle channelopathy characterized by slow muscle relaxation after contraction (myotonia).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Myotonia congenita

Miotonia wrodzona

Kod ORPHA

614

Kod OMIM

255700

Kod ICD10

G71.1

Kod ICD11

8C71.2

*Źródło

orphanet