

# Dystalny rdzeniowy zanik mięśni typu 3

## Kod Orpha: 139547 Kod OMIM: 607088

### Opis choroby \*

#### Definicja

Distal spinal muscular atrophy type 3 is a rare neuromuscular disease characterized by progressive muscular weakness and atrophy predominantly affecting distal parts of limbs, later involvement of proximal and trunk muscles with marked hyperlordosis and late diaphragmatic dysfunction.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal recessive distal spinal muscular atrophy type 3  
Autosomalny recesywny dystalny rdzeniowy zanik mięśni typu 3  
dHMN3 and dHMN4  
dSMA3  
Dystalna dziedziczna neuropatia ruchowa typu 3 i typu 4  
Distal hereditary motor neuropathy type 3 and type 4  
dHMN3 and dHMN4  
dSMA3

#### Kod ORPHA

139547

#### Kod OMIM

607088

#### Kod ICD10

G12.2

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)