

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Synonimy

Autosomal dominant dHMN

Autosomalna dominująca dHMN

Autosomalny dominujący dystalny rdzeniowy
zanik mięśni

Autosomal dominant distal spinal muscular
atrophy

Kod ORPHA

140465

Kod OMIM

-

Kod ICD10

G12.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet