

Duchenne型肌营养不良症的基因携带者的检出¹⁾

崔敏娴, 张菊英, 宋如梅

杭州市第一医院, 浙江

收稿日期 修回日期 网络版发布日期 接受日期

摘要 Duchenn.型肌营养不良症(Duchenne muscular dystrophy)简称DMD,是一种遗传性疾病,其特征主要是骨盆与肩带肌无力,萎缩,而排肠肌呈假性肥大。常于4—5岁左右发病,多在20—25岁前死亡。其发病率自1:3,075至1:7,689。因无有效治疗方法,危害严重,给家庭和社会均带来极大不幸。我们于1982—1983年间,在浙江省几个山区和个别城市进行了调查,企图检出携带者。

关键词

分类号

Abstract

Key words

DOI:

通讯作者

扩展功能

本文信息

- ▶ [Supporting info](#)
- ▶ [PDF\(0KB\)](#)
- ▶ [\[HTML全文\]\(0KB\)](#)
- ▶ [参考文献](#)

服务与反馈

- ▶ [把本文推荐给朋友](#)
- ▶ [加入我的书架](#)
- ▶ [加入引用管理器](#)
- ▶ [复制索引](#)
- ▶ [Email Alert](#)
- ▶ [文章反馈](#)
- ▶ [浏览反馈信息](#)

相关信息

- ▶ [本刊中 无 相关文章](#)
- ▶ 本文作者相关文章
 - [崔敏娴](#)
 - [张菊英](#)
 - [宋如梅](#)