

# Autosomalna recesywna dystrofia obręczowo-kończynowa typu 2P

Kod Orpha: 280333 Kod OMIM: 613818

## Opis choroby \*

### Definicja

A form of limb-girdle muscular dystrophy characterized by slowly-progressive, mainly proximal, muscle weakness presenting in early childhood (with difficulties walking and climbing stairs) and mild to severe intellectual disability. Additional manifestations reported include microcephaly, mild increase in thigh or calf muscles, and contractures of the ankles.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Alpha-dystroglycan-related LGMD R16  
LGMD2P  
Autosomal recessive limb-girdle muscular dystrophy type 2P  
LGMD type 2P  
LGMD2P  
Limb-girdle muscular dystrophy type 2P

#### Kod ORPHA

280333

#### Kod OMIM

613818

#### Kod ICD10

G71.0

#### 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)