

# Autosomalna recesywna dystrofia obręczowo-kończynowa typu 20

Kod Orpha: 206564 Kod OMIM: 613157

## Opis choroby \*

### Definicja

A form of limb-girdle muscular dystrophy characterized by an onset in childhood or adolescence of rapidly progressive proximal limb muscle weakness (particularly affecting the neck, hip girdle, and shoulder abductors), hypertrophy in the calves and quadriceps, ankle contractures, and myopia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal recessive limb-girdle muscular dystrophy type 20  
LGMD20  
LGMD type 20  
LGMD20  
Limb-girdle muscular dystrophy type 20  
POMGNT1-related LGMD R15

#### Kod ORPHA

206564

#### Kod OMIM

613157

#### 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)