

Zespół serce-ręka, typ słoweński

Kod Orpha: 168796 Kod OMIM: 610140

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal dominant form of heart-hand syndrome that is characterized by adult onset, progressive cardiac conduction disease, tachyarrhythmias that can lead to sudden death, dilated cardiomyopathy and brachydactyly, with the hands less severely affected than the feet. Muscle weakness and/or myopathic electromyographic findings have been observed in some cases.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Atriodigital dysplasia, Slovenian type
Choroba przewodzenia w sercu -
kardiomiopatia rozstrzeniowa - brachydaktylia
Dysplazja przedsionkowo-palcowa, typ słoweński
Cardiac conduction disease-dilated cardiomyopathy-brachydactyly syndrome

Kod ORPHA

168796

Kod OMIM

610140

Kod ICD10

Q87.2

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*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