

# NIEAKTUALNE: Autosomalna dominująca dystrofia obręczowo-kończynowa typu 1H

## Kod Orpha: 238755 Kod OMIM: 613530

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare subtype of autosomal dominant limb-girdle muscular dystrophy characterized by slowly progressive proximal muscular weakness initially affecting the lower limbs (and later involving the upper limbs), hypotrophy of upper and lower limb-girdle muscles, hyporeflexia, calf hypertrophy, and increased serum creatine kinase. There is no involvement of oculo-facial-bulbar muscles and cardiac muscle.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

LGMD1H

LGMD1H

#### Kod ORPHA

238755

#### Kod OMIM

613530

#### Kod ICD10

G71.0

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.