

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.