

Autosomalna recesywna miogeniczna artrogrypoza

Kod Orpha: 319332 Kod OMIM: 618484

Opis choroby *

Definicja

Autosomal recessive myogenic arthrogryposis multiplex congenita is a rare inherited neuromuscular disease characterized by prenatal presentation (usually in the second trimester) of reduced fetal movements and abnormal positioning resulting in joint abnormalities that may involve both lower and upper extremities and is usually symmetric, severe hypotonia at birth with bilateral club foot, motor development delay, mild facial weakness without ophthalmoplegia, absent deep tendon reflexes, normal motor and sensory nerve conduction velocities, no cerebellar or pyramidal involvement, and progressive disease course with loss of ambulation after the first decade of life.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Autosomal recessive myogenic AMC AMC związaną z SYNE1 Artrogrypoza związana z SYNE1 Autosomal recessive miogenic AMC SYNE1-related AMC SYNE1-related arthrogryposis multiplex congenita
Kod ORPHA 319332	Kod OMIM 618484
Kod ICD10 Q74.3	Kod ICD11 -

[* Źródło](#)

[orphanet](#)

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl