

Wrodzona dystrofia mięśniowa z niepełnosprawnością intelektualną

Kod Orpha: 370968 Kod OMIM: 615351

Opis choroby *

Definicja

*Wrodzona dystrofia mięśniowa z niepełnosprawnością intelektualną jest rzadką, genetycznie uwarunkowaną, wrodzoną dystrofią mięśniową o typie dystroglikanopatii, która charakteryzuje się szerokim spektrum objawów klinicznych i obejmuje hipotonię i osłabienie mięśni, występujące od urodzenia lub pojawiające się we wczesnym dzieciństwie, oraz opóźnienie lub zahamowanie rozwoju ruchowego, z towarzyszącą niepełnosprawnością intelektualną w stopniu łagodnym lub znacznym oraz różne nieprawidłowości mózgu widoczne w badaniach neuroobrazowych. Mogą wystąpić trudności w karmieniu, deformacje stawów i kręgosłupa, niewydolność oddechowa i wady oczu (np. zez, dystrofia siatkówki, apraksja okoruchowa). W badaniu immunohistochemicznym mięśni stwierdza się obniżenie ekspresji lub brak alfa-dystroglikanu, a w badaniach biochemicznych podwyższoną aktywność kinazy kreatynowej w surowicy krwi.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CMD with intellectual disability
CMD z niepełnosprawnością intelektualną
CMD-MR
CMD-MR

Kod ORPHA

370968

Kod OMIM

615351

Kod ICD10

G71.2

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