

Miopatia o wczesnym początku ze śmiertelną kardiomiopatią

Kod Orpha: 289377 Kod OMIM: 611705

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic neuromuscular disease characterized by neonatal or infancy onset of delayed motor development, generalized muscle weakness involving also the facial muscles, pseudohypertrophy of lower limb muscles, and joint contractures, associated with childhood onset of rapidly progressive dilated cardiomyopathy with arrhythmias leading to sudden cardiac death. Muscle biopsy in early childhood shows minicore-like lesions and centralized nuclei, with dystrophic features being more conspicuous in the second decade of life.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	EOMFC
	Salih myopathy
	EOMFC
	Salih myopathy

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
289377	611705	G71.8

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