

# Rodzinna kardiomiopatia rozstrzeniowa z zaburzeniami przewodzenia z powodu mutacji LMNA

## Kod Orpha: 300751 Kod OMIM: 115200

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare familial cardiomyopathy characterized by left ventricular enlargement and/or reduced systolic function preceded or accompanied by significant conduction system disease and/or arrhythmias including bradyarrhythmias, supraventricular or ventricular arrhythmias. Disease onset is usually in early to mid-adulthood. Sudden cardiac death may occur and may be the presenting symptom. In some cases, it is associated with skeletal myopathy.

Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

300751

Kod OMIM

115200

Kod ICD10

I42.0

Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.