

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, muscular dystrophy disease characterized by the co-occurrence of late onset scapular and peroneal muscle weakness, principally manifesting with distal lower limb and proximal upper limb weakness and scapular winging.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

X-linked SPMD

SPMD sprzężony z chromosomem X

Zespół łopatkowo-strzałkowy sprzężony z chromosomem X

X-linked scapuloperoneal syndrome

#### Kod ORPHA

431272

#### Kod OMIM

300695

#### Kod ICD10

G71.0

#### Kod ICD11

8C70.5

---

#### \*Źródło

orphanet