

# CHOROBY NIE WYSTĘPUJĄCE RZADKO W EUROPIE:

## Rodzinna izolowana kardiomiopatia przerostowa

### Kod Orpha: 155 Kod OMIM:

#### Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja  
Choroba

#### Synonimy

Familial isolated hypertrophic obstructive cardiomyopathy  
Prymitywna przerostowa kardiomiopatia zaporowa  
Prymitywne przerostowe zwężenie podaortalne  
Kardiomiopatia przerostowa zwężająca  
Rodzinna izolowana przerostowa kardiomiopatia zaporowa  
Rodzinna lub idiopatyczna przerostowa kardiomiopatia zaporowa  
Rodzinne izolowane przerostowe zwężenie podaortalne  
Rodzinne lub idiopatyczne przerostowe zwężenie podaortalne  
Familial isolated hypertrophic subaortic stenosis  
Familial or idiopathic hypertrophic subaortic stenosis  
Familial or idiopathic hypertrophic obstructive cardiomyopathy  
Hypertrophic obstructive cardiomyopathy  
Primitive hypertrophic obstructive cardiomyopathy  
Primitive hypertrophic subaortic stenosis

Kod ORPHA  
155

Kod OMIM  
-

Kod ICD10  
I42.1

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](http://www.orphanet.pl)