

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