

# **Autosomalna recesywna dystrofia obręczowo-kończynowa typu 2X**

## **Kod Orpha: 476084 Kod OMIM: 616812**

### **Opis choroby \***

#### **Definicja**

A rare subtype of autosomal recessive limb-girdle muscular dystrophy characterized by atrioventricular block resulting in repeated syncope episodes, elevated creatine kinase serum levels and adult-onset of slowly progressive proximal limb skeletal muscle weakness and atrophy. Muscular dystrophic changes observed in muscle biopsy include diameter variability, increased central nuclei, and presence of necrotic and regenerating fibers.

#### **Dane**

##### **Klasyfikacja**

Choroba

##### **Synonimy**

Autosomal recessive limb-girdle muscular dystrophy-cardiac arrhythmia syndrome  
LGMD2X  
Zespół autosomalnej recesywnej dystrofii obręczowo-kończynowej i arytmii serca  
BVES-related LGMD  
LGMD type 2X  
LGMD2X  
Limb-girdle muscular dystrophy 2X

##### **Kod ORPHA**

476084

##### **Kod OMIM**

616812

##### **Kod ICD10**

G71.0

##### **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)