

Dystrofia mięśniowa twarzowo-łopatkowo-ramienna

Kod Orpha: 269 Kod OMIM: 600416

Opis choroby *

Definicja

A rare neuromuscular disease characterized by progressive muscle weakness with focal involvement of the facial, shoulder and limb muscles.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

FSH dystrophy

Dystrofia FSH

Dystrofia mięśniowa Landouzy'ego i Dejerine'a

Dystrofia twarzowo-łopatkowo-ramienna

FSHD

Miopatia twarzowo-łopatkowo-ramienna

FSHD

Facioscapulohumeral muscular dystrophy

Facioscapulohumeral myopathy

Landouzy-Dejerine dystrophy

Landouzy-Dejerine myopathy

Kod ORPHA

269

Kod OMIM

600416

Kod ICD10

G71.0

Kod ICD11

8C70.3

[*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