

筋ジストロフィー病型・病名一覧表

臨床病型	責任遺伝子	遺伝形式	遺伝子座	病名	蛋白質による病名	蛋白質による総称名	関連する指定難病	
ジストロフィノパシー	<i>DMD</i>	X染色体連鎖	Xp21.2	デュシェンヌ型筋ジストロフィー		ジストロフィノパシー		
	<i>DMD</i>	X染色体連鎖	Xp21.2	ベッカー型筋ジストロフィー		ジストロフィノパシー		
	<i>DMD</i>	X染色体連鎖	Xp21.2	女性ジストロフィノパシー		ジストロフィノパシー		
肢帯型筋ジストロフィー				1995年規程命名法	2017年規程命名法			
	<i>MYOT</i>	常染色体優性	5q31	肢帯型筋ジストロフィー1A	筋原線維性ミオパシー3型	ミオチリンパシー	遠位型ミオパシー[指定難病30]	
	<i>LMNA</i>	常染色体優性	1q22	肢帯型筋ジストロフィー1B	エメリー・ドレフェウス型筋ジストロフィー2型	ラミノパシー		
	<i>CAV3</i>	常染色体優性	3p25.3	肢帯型筋ジストロフィー1C	リップリングミオパシー	カベオリノパシー		
	<i>DNAJB6</i>	常染色体優性	7q36	肢帯型筋ジストロフィー1D	肢帯型筋ジストロフィーD1			
	<i>DES</i>	常染色体優性	2q35	肢帯型筋ジストロフィー1E	筋原線維性ミオパシー1型	デスミノパシー	遠位型ミオパシー[指定難病30]	
	<i>TNP03</i>	常染色体優性	7q32.1	肢帯型筋ジストロフィー1F	肢帯型筋ジストロフィーD2			
	<i>HNRNPDL</i>	常染色体優性	4q21	肢帯型筋ジストロフィー1G	肢帯型筋ジストロフィーD3			
		常染色体優性	3p23-p25	肢帯型筋ジストロフィー1H				
	<i>CAPN3</i>	常染色体優性	15q15.1	肢帯型筋ジストロフィー1I	肢帯型筋ジストロフィーD4	カルバインパシー		
	<i>COL6A1, COL6A2, COL6A3</i>	常染色体優性	21q22.3, 21q22.3, 2q37		肢帯型筋ジストロフィーD5	ベスレムミオパシー	ベスレムミオパシー[指定難病31]	
	<i>CAPN3</i>	常染色体劣性	15q15.1	肢帯型筋ジストロフィー2A	肢帯型筋ジストロフィーR1	カルバインパシー		
	<i>DYSF</i>	常染色体劣性	2p13.2	肢帯型筋ジストロフィー2B	肢帯型筋ジストロフィーR2	ジスフェルリノパシー		
	<i>SGCG</i>	常染色体劣性	13q12	肢帯型筋ジストロフィー2C	肢帯型筋ジストロフィーR3	γ-サルコグリカノパシー	サルコグリカノパシー	
	<i>SGCA</i>	常染色体劣性	17q21	肢帯型筋ジストロフィー2D	肢帯型筋ジストロフィーR5	α-サルコグリカノパシー	サルコグリカノパシー	
	<i>SGCB</i>	常染色体劣性	4q21	肢帯型筋ジストロフィー2E	肢帯型筋ジストロフィーR4	β-サルコグリカノパシー	サルコグリカノパシー	
	<i>SGCD</i>	常染色体劣性	5q33.2-q33.3	肢帯型筋ジストロフィー2F	肢帯型筋ジストロフィーR6	δ-サルコグリカノパシー	サルコグリカノパシー	
	<i>TCAP</i>	常染色体劣性	17q12	肢帯型筋ジストロフィー2G	肢帯型筋ジストロフィーR7			
	<i>TRIM32</i>	常染色体劣性	9q33.2	肢帯型筋ジストロフィー2H	肢帯型筋ジストロフィーR8		α-ジストログリカノパシー	
	<i>FKRP</i>	常染色体劣性	19q13.32	肢帯型筋ジストロフィー2I	肢帯型筋ジストロフィーR9			
	<i>TTN</i>	常染色体劣性	2q31	肢帯型筋ジストロフィー2J	肢帯型筋ジストロフィーR10	タイチノパシー		
	<i>POMT1</i>	常染色体劣性	9q34.1	肢帯型筋ジストロフィー2K	肢帯型筋ジストロフィーR11		α-ジストログリカノパシー	
	<i>ANOS</i>	常染色体劣性	11p14.3	肢帯型筋ジストロフィー2L	肢帯型筋ジストロフィーR12			
	<i>FKTN</i>	常染色体劣性	9q31.2	肢帯型筋ジストロフィー2M	肢帯型筋ジストロフィーR13	フクチノパシー	α-ジストログリカノパシー	
	<i>POMT2</i>	常染色体劣性	14q24.3	肢帯型筋ジストロフィー2N	肢帯型筋ジストロフィーR14		α-ジストログリカノパシー	
	<i>POMGnT1</i>	常染色体劣性	1p34.1	肢帯型筋ジストロフィー2O	肢帯型筋ジストロフィーR15		α-ジストログリカノパシー	
	<i>DAG1</i>	常染色体劣性	3p21.31	肢帯型筋ジストロフィー2P	肢帯型筋ジストロフィーR16		α-ジストログリカノパシー	
	<i>PLEC</i>	常染色体劣性	8q24.3	肢帯型筋ジストロフィー2Q	肢帯型筋ジストロフィーR17	プレクチノパシー		
	<i>DES</i>	常染色体劣性	2q35	肢帯型筋ジストロフィー2R	筋原線維性ミオパシー1型	デスミノパシー	遠位型ミオパシー[指定難病30]	
	<i>TRAPPC11</i>	常染色体劣性	4q35.1	肢帯型筋ジストロフィー2S	肢帯型筋ジストロフィーR18			
	<i>GMPPB</i>	常染色体劣性	3p21.31	肢帯型筋ジストロフィー2T	肢帯型筋ジストロフィーR19			
	<i>ISPD/CRPPA</i>	常染色体劣性	7p21.2	肢帯型筋ジストロフィー2U	肢帯型筋ジストロフィーR20		α-ジストログリカノパシー	
	<i>GAA</i>	常染色体劣性	17q25.3	肢帯型筋ジストロフィー2V	ボンベ病		ライソゾーム病[指定難病19]、筋型糖原病[256]	
	<i>PINCH2/LIMS2</i>	常染色体劣性	2q14.3	肢帯型筋ジストロフィー2W				
	<i>BVES/POPDC1</i>	常染色体劣性	6q21	肢帯型筋ジストロフィー2X	肢帯型筋ジストロフィーR25			
	<i>TOR1AIP1</i>	常染色体劣性	1q25.2	肢帯型筋ジストロフィー2Y				
	<i>POGLUT1</i>	常染色体劣性	3q13.33	肢帯型筋ジストロフィー2Z	肢帯型筋ジストロフィーR21		α-ジストログリカノパシー	
	<i>COL6A1, COL6A2, COL6A3</i>	常染色体劣性	21q22.3, 21q22.3, 2q37		肢帯型筋ジストロフィーR22	ベスレムミオパシー	ベスレムミオパシー[指定難病31]	
	<i>LAMA2</i>	常染色体劣性	6q22.33		肢帯型筋ジストロフィーR23	メロシノパシー		
	<i>POMGnT2</i>	常染色体劣性	3p22.1		肢帯型筋ジストロフィーR24		α-ジストログリカノパシー	
	<i>POPDC3</i>	常染色体劣性	6q21		肢帯型筋ジストロフィーR26			
	<i>JAG2</i>	常染色体劣性	14q32.33		肢帯型筋ジストロフィーR27			
	先天性筋ジストロフィー				病名	症候群名		
		<i>LAMA2</i>	常染色体劣性	6q22.33	メロシノ欠損型先天性筋ジストロフィー		メロシノパシー	
		<i>COL6A1, COL6A2, COL6A3</i>	常染色体劣性	21q22.3, 21q22.3, 2q37	ウルリッヒ型先天性筋ジストロフィー1型	ウルリッヒ病	コラーゲンパシー	ウルリッヒ病[指定難病29]
		<i>COL12A1</i>	常染色体優性/劣性	6q13-q14.1	ウルリッヒ型先天性筋ジストロフィー2型	ウルリッヒ病	コラーゲンパシー	ウルリッヒ病[指定難病29]
		<i>ITGA7</i>	常染色体劣性	12q13	インテグリンα7欠損先天性筋ジストロフィー			
		<i>POMT1</i>	常染色体劣性	9q34.1	α-ジストログリカノパシー1型	ウォーカー・ワールブルグ症候群、筋・眼・脳症候群		α-ジストログリカノパシー
		<i>POMT2</i>	常染色体劣性	14q24.3	α-ジストログリカノパシー2型	ウォーカー・ワールブルグ症候群、筋・眼・脳症候群		α-ジストログリカノパシー
		<i>POMGnT1</i>	常染色体劣性	1p34.1	α-ジストログリカノパシー3型	ウォーカー・ワールブルグ症候群		α-ジストログリカノパシー
<i>FKTN</i>		常染色体劣性	9q31.2	福山型先天性筋ジストロフィー/α-ジストログリカノパシー4型	ウォーカー・ワールブルグ症候群	フクチノパシー	α-ジストログリカノパシー	

筋ジストロフィー病型・病名一覧表

臨床病型	責任遺伝子	遺伝形式	遺伝子座	病名	蛋白質による病名	蛋白質による総称名	関連する指定難病	
	<i>FKRP</i>	常染色体劣性	19q13.32	α-ジストログリカノバチー5型	ウォーカー・ワールブルグ症候群、筋・眼・脳症候群	α-ジストログリカノバチー		
	<i>LARGE1</i>	常染色体劣性	22q12.3	α-ジストログリカノバチー6型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>ISPD/CRPPA</i>	常染色体劣性	7p21.2	α-ジストログリカノバチー7型	ウォーカー・ワールブルグ症候群	α-ジストログリカノバチー		
	<i>POMGnT2</i>	常染色体劣性	3p22.1	α-ジストログリカノバチー8型	ウォーカー・ワールブルグ症候群	α-ジストログリカノバチー		
	<i>DAG1</i>	常染色体劣性	3p21.31	α-ジストログリカノバチー9型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>TMEM5/RXYLT1</i>	常染色体劣性	12q14.2	α-ジストログリカノバチー10型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>B3GALNT2</i>	常染色体劣性	1q42.3	α-ジストログリカノバチー11型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>POMK</i>	常染色体劣性	8p11.21	α-ジストログリカノバチー12型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>B4GAT1/B3GNT1</i>	常染色体劣性	11q13.2	α-ジストログリカノバチー13型	ウォーカー・ワールブルグ症候群	α-ジストログリカノバチー		
	<i>GMPPB</i>	常染色体劣性	3p21.31	α-ジストログリカノバチー14型	筋・眼・脳症候群	α-ジストログリカノバチー		
	<i>DPM1</i>	常染色体劣性	20q13.13	先天性グリコシル化異常症1E型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>DPM2</i>	常染色体劣性	9q34.13	先天性グリコシル化異常症1U型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>DPM3</i>	常染色体劣性	1q22	先天性グリコシル化異常症1O型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>DOLK</i>	常染色体劣性	9q34.11	先天性グリコシル化異常症1M型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>MPDU1</i>	常染色体劣性	17p13.1	先天性グリコシル化異常症1F型		α-ジストログリカノバチー		
	<i>GOSR2</i>	常染色体劣性	17q21.32	ジストログリカンのグリコシル化低下と嚢胞を伴う先天性筋ジストロフィー		α-ジストログリカノバチー		
	<i>TRPCC11</i>	常染色体劣性	4q35.1	脂肪肝と乳児期発症白内障を伴う先天性筋ジストロフィー				
	<i>SEPN1/SELLENON</i>	常染色体劣性	1p36.13	SEPN1関連先天性筋ジストロフィー	強直性脊椎症候群1型			
	<i>LMNA</i>	常染色体優性	1q22	LMNA関連先天性筋ジストロフィー		ラミノバチー		
	<i>DNM2</i>	常染色体優性	19p13.2	DNM2関連先天性筋ジストロフィー				
	<i>TCAP</i>	常染色体劣性	17q12	TCAP関連先天性筋ジストロフィー				
	<i>CHKB</i>	常染色体劣性	22q13	巨大ミトコンドリア型先天性筋ジストロフィー				
	<i>GOLGA2</i>	常染色体劣性	9q34.113	GOLGA2関連先天性筋ジストロフィー				
	<i>TRIP4</i>	常染色体劣性	15q22.31	Davignon-Chauveau型先天性筋ジストロフィー				
	<i>MSTO1</i>	常染色体劣性	1q22	ミトコンドリア異常と小脳障害を伴う先天性筋ジストロフィー				
	<i>INPP5K</i>	常染色体劣性	17p13.3	白内障と精神発達遅滞を伴う先天性筋ジストロフィー	マリネスコ・シュエグレン症候群		マリネスコ・シュエグレン症候群[指定難病112]	
	<i>GGPS1</i>	常染色体劣性	1q42.3	難聴、卵巣不全症候群を伴う先天性筋ジストロフィー				
	顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー	<i>DUX4</i>	常染色体優性	4q35.1	顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー1型			
		<i>SMCHD1</i>	常染色体優性/劣性	18p11.32	顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー2型			
		<i>DNMT3B</i>	常染色体優性	20q11.21	顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー2型			
<i>LRIF1</i>		常染色体劣性	1p13.3	顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー2型				
筋強直性ジストロフィー	<i>DMPK</i>	常染色体優性	19q13.32	筋強直性ジストロフィー1型				
	<i>CNBP</i>	常染色体優性	3q21.3	筋強直性ジストロフィー2型				
エメリー・ドレフェュス型筋ジストロフィー	<i>EMD</i>	X染色体連鎖	Xq28	エメリー・ドレフェュス型筋ジストロフィー1型		エメリノバチー		
	<i>LMNA</i>	常染色体優性	1q22	エメリー・ドレフェュス型筋ジストロフィー2型		ラミノバチー		
	<i>LMNA</i>	常染色体劣性	1q22	エメリー・ドレフェュス型筋ジストロフィー3型		ラミノバチー		
	<i>SYNE1</i>	常染色体優性	6q25	エメリー・ドレフェュス型筋ジストロフィー4型				
	<i>SYNE2</i>	常染色体優性	14q23.2	エメリー・ドレフェュス型筋ジストロフィー5型				
	<i>FHL1</i>	X染色体連鎖	Xq26.3	エメリー・ドレフェュス型筋ジストロフィー6型				
	<i>TMEM43</i>	常染色体優性	3p25.1	エメリー・ドレフェュス型筋ジストロフィー7型				
眼咽頭型筋ジストロフィー	<i>PABP2</i>	常染色体優性	14q11.2	眼咽頭型筋ジストロフィー				