Информация с сайта clinicaltrials.gov

1. [Congenital Muscle Disease Study of Patient and Family Reported Medical Information - Full Text View - ClinicalTrials.gov](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01403402?cond=LGMD2I&draw=2&rank=9)

Критерии включения (кто может участвовать):

* Генетическое подтверждение диагноза

Критерии исключения (кто не может участвовать):

* Болезнь Шарко-Мари-Тута, МДД/МДБ, ЛПЛМД, ПКМД 1А, ПКМД 1С, ПКМД 1D, ПКМД 1Е, ПКМД 1F, ПКМД 1G, ПКМД 2А, ПКМД 2В, ПКМД 2C, ПКМД 2D, ПКМД 2Е, ПКМД 2F, ПКМД 2L, липодистрофия, миотоническая дистрофия, ОФМД, СМА.

Место проведения: США

1. [Clinical Trial Readiness for the Dystroglycanopathies - Full Text View - ClinicalTrials.gov](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT00313677?cond=LGMD2I&draw=2&rank=10)

Критерии включения (кто может участвовать):

* Повышение КФК
* Патоморфологическое подтверждение диагноза ИЛИ генетическое подтверждение диагноза ИЛИ аномальный уровень альфа-дистрогликан-гликозилирования в культуре фибробластов
* Любая расовая / этническая группа
* Любой возраст
* Любой пол
* Относительно здоровые пациенты с любой степенью мышечной слабости

Критерии исключения (кто не может участвовать):

* Отсутствуют

Место проведения: США