

Autosomalna dominująca choroba Charcota, Mariego i Tootha typu 2 z powodu mutacji KIF5A

Kod Orpha: 324611 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare form of axonal peripheral sensorimotor neuropathy characterized by classical CMT2 signs and symptoms (progressive weakness and atrophy of distal limb muscles, mild sensory deficits of position, vibration and pain/temperature, pes cavus, and symmetrically absent or reduced muscle and sensory action potentials with relatively preserved nerve conduction velocities in neurophysiological studies) as well as pyramidal tract involvement (spasticity, hyperreflexia). Spasticity and pain may be the presenting symptoms.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	CMT2 due to KIF5A mutation
	CMT z powodu mutacji KIF5A
Kod ORPHA	Kod OMIM
324611	-
Kod ICD10	Kod ICD11
	G60.0

Kod ICD11

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl