

# Autosomalna dominująca pośrednia choroba Charcota, Mariego i Tootha typu F

## Kod Orpha: 352670 Kod OMIM: 615185

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare hereditary motor and sensory neuropathy disorder characterized by the typical CMT phenotype (slowly progressive distal muscle atrophy and weakness in upper and lower limbs, distal sensory loss in extremities, reduced or absent deep tendon reflexes and foot deformities) with nerve biopsy demonstrating demyelinating and axonal changes and nerve conduction velocities varying from the demyelinating to axonal range.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

CMTDIF

CMTDIF

#### Kod ORPHA

352670

#### Kod OMIM

615185

#### Kod ICD10

G60.0

#### Kod ICD11

8C20.2

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.