

# Choroba Charcota, Mariego i Tootha typu 6 sprzężona z chromosomem X

**Kod Orpha: 352675 Kod OMIM: 300905**

## Opis choroby \*

### Definicja

X-linked Charcot-Marie-Tooth disease type 6 is a rare, genetic, principally axonal, peripheral sensorimotor neuropathy characterized by an X-linked dominant inheritance pattern and the childhood-onset of slowly progressive, moderate to severe, distal muscle weakness and atrophy of the lower extremities, as well as distal, panmodal sensory abnormalities, bilateral foot deformities (pes cavus, clawed toes), absent ankle reflexes and gait abnormalities (steppage gait). Females are usually asymptomatic or only present mild manifestations (mild postural hand tremor, mild wasting of hand intrinsic muscles).

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

CMT6X

CMT6X

CMTX6

CMTX6

#### Kod ORPHA

352675

#### Kod OMIM

300905

#### Kod ICD10

G60.0

#### Kod ICD11

-

---

#### \*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](http://www.orphanet.pl)