

Dziedziczna neuropatia czuciowa i autonomiczna typu 7

Kod Orpha: 391397 Kod OMIM: 615548

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, periphery neuropathy characterized by a congenital insensitivity to pain, muscular hypotonia and gastrointestinal disturbances. Patients present with delayed motor milestones achievement, self-mutilations, skin ulcers, poor wound healing, painless fractures, hyperhidrosis, abdominal discomfort, diarrhea and/or constipation. Cognitive development is normal.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CIP with hyperhidrosis and gastrointestinal dysfunction
HSAN7
Dziedziczna neuropatia czuciowa i autonomiczna typu VII
CIP z hiperhydrozą i dysfunkcją żołądkowo-jelitową
HSAN z hiperhydrozą i dysfunkcją żołądkowo-jelitową
Wrodzona niewrażliwość na ból z hiperhydrozą i dysfunkcją żołądkowo-jelitową
Dziedziczna neuropatia czuciowa i autonomiczna z hiperhydrozą i dysfunkcją żołądkowo-jelitową
Congenital insensitivity to pain with hyperhidrosis and gastrointestinal dysfunction
HSAN with hyperhidrosis and gastrointestinal dysfunction
HSAN7
Hereditary sensory and autonomic neuropathy type VII
Hereditary sensory and autonomic neuropathy with hyperhidrosis and gastrointestinal dysfunction

Kod ORPHA

391397

Kod OMIM

615548

Kod ICD10

G60.8

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