

Choroba Charcota, Mariego i Tootha, typu 2T

Kod Orpha: 495274 Kod OMIM: 617017

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal recessive axonal hereditary motor and sensory neuropathy characterized by adult onset of slowly progressive distal muscle weakness and atrophy, sensory impairment, and decreased or absent deep tendon reflexes predominantly in the lower extremities. Patients present gait disturbances but remain ambulatory. Mild involvement of the upper limbs may be seen.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

AR-CMT2T

Choroba Charcota, Mariego i Tootha
aksonalna, autosomalna recesywna, typu 2T
Autosomal recessive axonal Charcot-Marie-
Tooth disease type 2T
CMT2T

Kod ORPHA

495274

Kod OMIM

617017

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