

Autosomalnie dominująca choroba Charcota, Mariego i Tootha związana z MME typu 2

Kod Orpha: 497757 Kod OMIM: 617017

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal dominant hereditary axonal motor and sensory neuropathy characterized by adult onset of slowly progressive distal muscle weakness and atrophy, sensory impairment, and hyporeflexia beginning in the lower limbs. Progressive gait disturbance may lead to loss of independent ambulation in some patients at a higher age.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

MME-related autosomal dominant CMT2
CMT2 autosomalna dominująca związana z MME
Autosomalna dominująca dziedziczna neuropatia ruchowo-czuciowa typu 2 związana z MME
MME-related autosomal dominant hereditary motor and sensory neuropathy type 2

Kod ORPHA

497757

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