

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