

## 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