

Choroba Charcot, Marie i Tooth typu 1

Kod Orpha: 65753 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Choroba Charcota, Mariego i Tootha typu 1 (CMT1) to grupa autosomalnie dominujących demielinizujących neuropatii obwodowych charakteryzująca się osłabieniem i atrofią mięśni dystalnych, utratą czucia, zniekształceniem stóp oraz spowolnieniem prędkości przewodnictwa nerwowego.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

Autosomal dominant demyelinating Charcot-Marie-Tooth disease

Autosomalna dominująca demielinizująca choroba Charcot, Marie i Tooth

CMT1

Dziedziczna neuropatia ruchowa i czuciowa typu 1

CMT1

Charcot-Marie-Tooth neuropathy type 1

Hereditary motor and sensory neuropathy type 1

Kod ORPHA

65753

Kod OMIM

-

Kod ICD10

G60.0

Kod ICD11

8C20.0

[*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