

Opis choroby *

Definicja

A disorder that belongs to the genetically heterogeneous group of CMT peripheral sensorimotor polyneuropathy diseases.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy	
Grupa fenomenów	CMTX	
	CMTX	
	Dziedziczna neuropatia ruchowa i czuciowa	
	sprzęzona z chromosomem X	
	X-linked hereditary motor and sensory	
	neuropathy	
Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
64747	-	G60.0
Kod ICD11		
8C20.0		

*Źródło

orphanet