

Opis choroby *

Definicja

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

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

CMTX

CMTX

Dziedziczna neuropatia ruchowa i czuciowa
sprzężona z chromosomem X

X-linked hereditary motor and sensory
neuropathy

Kod ORPHA

64747

Kod OMIM

-

Kod ICD10

G60.0

Kod ICD11

8C20.0

*Źródło

orphanet