

# Dziedziczna neuropatia ruchowo-czuciowa typu 5

## Kod Orpha: 64751 Kod OMIM: 600361

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Dziedziczna neuropatia ruchowo-czuciowa typu 5 to rzadka dziedziczna aksonalna neuropatia ruchowo-czuciowa, która charakteryzuje się powoli postępującym osłabieniem i zanikiem mięśni dystalnych, z/bez utraty czucia, co powoduje trudności w chodzeniu, opadanie stóp i prowadzi do powstania stopy wydrążonej; mogą towarzyszyć objawy piramidowe (objaw Babińskiego, łagodny wzrost napięcia, żywe odruchy ścięgniste), skurcze mięśni, ból i spastyczność.inf brsup inf brsup

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Charcot-Marie-Tooth disease-pyramidal features syndrome  
Choroba Charcot, Marie i Tooth - objawy piramidowe  
HMSN 5  
HMSN 5  
HMSN V  
Hereditary motor and sensory neuropathy type V

#### Kod ORPHA

64751

#### Kod OMIM

600361

#### Kod ICD10

G60.0

#### Kod ICD11

8C20.Y

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)