

# Zespół rogowca dłoni i stóp i dziedzicznej neuropatii czuciowej i ruchowej

## Kod Orpha: 538574 Kod OMIM: 148360

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, genetic, autosomal dominant hereditary axonal motor and sensory neuropathy disorder characterized by childhood-onset palmoplantar keratoderma associated with motor and sensory polyneuropathy manifesting with late-onset, predominantly distal, lower limb muscle weakness and atrophy (later associating mild proximal weakness and upper limb involvement), moderate sensory impairment (hypoesthesia with stocking-glove distribution), and normal or near-normal nerve conduction velocities. Additional variable manifestations include impaired vibratory sensation, reduced tendon reflexes, paresthesia, pain, talipes equinovarus, pes cavus, and nail dystrophy.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Palmoplantar keratoderma-Charcot-Marie-Tooth syndrome  
Palmoplantar keratoderma-Charcot-Marie-Tooth syndrome

#### Kod ORPHA

538574

#### Kod OMIM

148360

#### Kod ICD10

G60.0

#### Kod ICD11

-

---

[\\*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)