

# Dziedziczna neuropatia ruchowa i czuciowa typu Okinawy

Kod Orpha: 90117 Kod OMIM: 604484

## Opis choroby \*

### Definicja

Hereditary motor and sensory neuropathy, Okinawa type is a rare, genetic, axonal hereditary motor and sensory neuropathy characterized by the adult-onset of slowly progressive, symmetric, proximal dominant muscle weakness and atrophy, painful muscle cramps, fasciculations and distal sensory impairment, mostly (but not exclusively) in individuals (and their descendants) from the Okinawa region in Japan. Absent deep tendon reflexes, elevated creatine kinase levels and autosomal dominant inheritance are also characteristic.

### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	HMSNP
	Dziedziczna neuropatia ruchowa i czuciowa, typ proksymalny
	HMSNP
	Hereditary motor and sensory neuropathy, proximal type
<b>Kod ORPHA</b> 90117	<b>Kod OMIM</b> 604484
	<b>Kod ICD10</b> G60.0
<b>Kod ICD11</b> 8C20.Y	

---

\*[Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)