

# 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 descendents) from the Okinawa region in Japan. Absent deep tendon reflexes, elevated creatine kinase levels and autosomal dominant inheritance are also characteristic.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

HMSNP

Dziedziczna neuropatia ruchowa i czuciowa,  
typ proksymalny

HMSNP

Hereditary motor and sensory neuropathy,  
proximal type

#### Kod ORPHA

90117

#### Kod OMIM

604484

#### 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)