

Autosomalna dominująca choroba Charcota, Mariego i Tootha typu 2I

Kod Orpha: 99942 Kod OMIM: 607677

Opis choroby *

Definicja

A form of axonal Charcot-Marie-Tooth disease, a peripheral sensorimotor neuropathy, characterized by a late onset with severe sensory loss (paresthesia and hypoesthesia) associated with distal weakness, mainly of the legs, and absent or reduced deep tendon reflexes.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CMT2I

CMT2I

Kod ORPHA

99942

Kod OMIM

607677

Kod ICD10

G60.0

Kod ICD11

8C20.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.