

# 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.