

Autosomalna dominująca choroba Charcota, Mariego i Tootha typu 2D

Kod Orpha: 99938 Kod OMIM: 601472

Opis choroby *

Definicja

A form of axonal Charcot-Marie-Tooth disease, a peripheral sensorimotor neuropathy, characterized by distal weakness primarily and predominantly occurring in the upper limbs and tendon reflexes absent or reduced in the arms and decreased in the legs. Progression is slow.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CMT2D

CMT2D

Kod ORPHA

99938

Kod OMIM

601472

Kod ICD10

G60.0

Kod ICD11

8C20.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.