

Dziedziczna neuropatia czuciowa i autonomiczna typu 2

Kod Orpha: 970 Kod OMIM: 614213

Opis choroby *

Definicja

A rare hereditary sensory and autonomic neuropathy characterized by profound and universal sensory loss involving large and small fiber nerves.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive sensory radicular neuropathy
HSAN2
Akroosteoliza neurogenna
Autosomalna recesywna czuciowa neuropatia korzeniowa
Dziedziczna neuropatia czuciowa i autonomiczna typu II
HSAN2
Hereditary sensory and autonomic neuropathy type II
Neurogenic acroosteolysis

Kod ORPHA

970

Kod OMIM

614213

Kod ICD10

G60.8

Kod ICD11

8C21.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