

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