

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	Synonimy
Choroba	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