

Dystalna dziedziczna neuropatia ruchowa typu 5

Kod Orpha: 139536 Kod OMIM: 619112

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal dominant distal hereditary motor neuropathy disease characterized by muscle weakness and wasting predominantly affecting the hands, in particular the thenar and first dorsal interosseous muscles, and/or marked foot deformity and gait disturbance. Sensation is normal, although reduced response to vibration has been described. The disease is slowly progressive with an age of onset within the first few decades of life.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Distal HMN V dHMN5 Dystalna HMN V Dystalny rdzeniowy zanik mięśni typu 5 Dystalna dziedziczna neuropatia ruchowa typu V Distal hereditary motor neuropathy type V Distal spinal muscular atrophy type 5 dHMN5

Kod ORPHA
139536

Kod OMIM
619112

Kod ICD10
G12.2

Kod ICD11
8B61.4

[*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