

# 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 interosseus 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

Choroba

#### Synonimy

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](http://www.orphanet.pl)