

Autosomalna dominująca zwolniona prędkość przewodzenia nerwowego

Kod Orpha: 140481 Kod OMIM: 608236

Opis choroby *

Definicja

A rare hereditary demyelinating motor and sensory neuropathy characterized by slowed nerve conduction velocities, in the absence of clinically apparent neurological deficits, gait abnormalities or muscular atrophy, associated with a germline mutation in the *ARGHEF10* gene.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

140481

Kod OMIM

608236

Kod ICD10

G60.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.