

# Neuropathie Périphérique Héritaire

A joindre impérativement : consentement du patient et arbre généalogique

## Identité du patient et du prescripteur

Nom de Famille :

Nom d'épouse :

Prénom :

Date de naissance :

Nom du médecin prescripteur :

Sexe : M F

Origines géographiques :

Transmission : A.D A.R liée à l'X Sporadique

Consanguinité : O N

Age de début de la maladie:

## Phénotype :

Déficit moteur: Mb inf gauche: Prox Dist Mb inf droit: Prox Dist

Mb sup gauche: Prox Dist Mb sup droit: Prox Dist

Amyotrophie distale : Mb sup : O N Amyotrophie proximale: Mb sup: O N

Mb inf: O N

Mb inf: O N

Marche : Normale sans aide

Anormale avec aide

Anormale sans aide

Fauteuil roulant

Abolition des ROT : Achille : O N, Patellaire : O N, Mb supérieurs : O N

Déficit sensitif: Mb inférieurs : O N

Mb supérieurs : O N

## Electroneuromyogramme:

Vitesse de conduction motrice du nerf médian ou ulnaire : Droit m/s Gauche m/s

Potentiel sensitif: Mb inf: normal/ diminué/ absent

Mb sup: normal/ diminué/ absent

Particularités électrophysiologiques :

## Informations complémentaires :

Atteinte des nerfs crâniens :

Atteinte du système nerveux autonome : O N

Tremblement : O N

Symptômes gastro-intestinaux : O N

Atrophie optique : O N

Déformation plantaire : O N

Déformation palmaire : O N

Syndrome cérébelleux : O N

Paralysie cordes vocales : O N

Troubles trophiques : O N

Pigmentation de la rétine : O N

Scoliose : O N

Dysautonomie : O N

Signes pyramidaux : O N

Surdité : O N

Insuffisance respiratoire : O N

Autres signes associés :

Biopsie nerveuse : O N si oui , r  sultats=

Diagnostic clinique : CMT démyélinisante / axonale / intermédiaire

AD AR liée à l'X Sporadique