

Maladie de Charcot-Marie-Tooth type 1

[neuropathies](#) héréditaires évolution lente

[autosomique dominante](#), touchant la [myéline](#). un défaut de la [myéline](#) des nerfs périphériques

La démyélinisation des [nerfs](#) périphériques

une faiblesse musculaire des muscles distaux

atrophie musculaire,

une perte de la sensibilité

une diminution de la conduction nerveuse.

Signes cliniques

difficulté à courir, à sauter, à tenir en équilibre accroupi, à tenir sur les talons, à écrire. steppage