

Ova bolest je rjeđa od Charcot-Marie-Toothove bolesti, počinje u djetinjstvu, a znakovita je po napredujućoj slabosti i gubitku osjeta u nogama. Mišićna slabost napreduje brže nego pri Charcot-Marie-Toothovoj bolesti.

Raspodjela slabosti, dob u početku bolesti, obiteljska anamneza, prisutnost deformiranosti stopala (visoki svodovi i palci poput čekića) kao i rezultati pretrage nervne provodljivosti pomažu doktorima u razlikovanju Charcot-Marie-Toothove bolesti od Dejerine-Sottasove bolesti i drugih uzroka neuropatije. Nijedno današnje liječenje ne može zaustaviti pogoršanje bolesti. Nošenje remena pomaže u ispravljanju opuštenog stopala, a katkada je potreban ortopedski hirurški zahvat.