

# Postępująca neurodegeneracja o wczesnym początku z całkowitą utratą wzroku, ataksją i spastycznością

**Kod Orpha: 352654 Kod OMIM: 615491**

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Postępująca neurodegeneracja o wczesnym początku z całkowitą utratą wzroku, ataksją i spastycznością jest genetycznie uwarunkowaną chorobą neurodegeneracyjną, która charakteryzuje się prawidłowym wczesnym rozwojem, po którym we wczesnym dzieciństwie dochodzi do zaniku nerwu wzrokowego z postępującą utratą wzroku aż do ślepoty, a następnie do postępujących zaburzeń neurologicznych, na które zazwyczaj składają się: ataksja mózdkowa, oczopląs, dysfunkcja kolumn grzbietowych rdzenia kręgowego (osłabienie czucia wibracji i położenia), spastyczna paraplegia, a na koniec tetrapareza (porażenie czterokończynowe).

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal recessive spastic paraplegia type 79  
Zespół postępującej neurodegeneracji o wczesnym początku, ślepoty, ataksji i spastyczności

#### Kod ORPHA

352654

#### Kod OMIM

615491

#### Kod ICD10

G31.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*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)