

Dziedziczna rozlana leukoencefalopatia ze sferoidami aksonalnymi i pigmentacją gleju

Kod Orpha: 313808 Kod OMIM: 221820

Opis choroby *

Definicja

Hereditary diffuse leukoencephalopathy with axonal spheroids and pigmented glia is a rare autosomal dominant disease characterized by a complex phenotype including progressive dementia, apraxia, apathy, impaired balance, parkinsonism, spasticity and epilepsy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

ALSP

ALSP

Autosomalna dominująca leukoencefalopatia ze sferoidami neuroaksonalnymi

Dziedziczna rozlana leukoencefalopatia ze sferoidami

FPSG

Glioza podkorowa Neumanna

GPSC

HDLS

Leukodystrofia barwnikowa ortochromatyczna

Leukoencefalopatia o początku w wieku

dorosłym ze sferoidami aksonalnymi i

pigmentacją gleju

POLD

Rodzinna demencja, typu Neumanna

Rodzinna postępująca glioza podkorowa

Adult-onset leukoencephalopathy with axonal spheroids and pigmented glia

Autosomal dominant leukoencephalopathy with neuroaxonal spheroids

FPSG

Familial dementia, Neumann type

Familial progressive subcortical gliosis

GPSC

HDLS

Hereditary diffuse leukoencephalopathy with

spheroids
POLD
Pigmentary orthochromatic leukodystrophy
Subcortical gliosis of Neumann

Kod ORPHA
313808

Kod OMIM
221820

Kod ICD10
E75.2

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