

# 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](http://www.orphanet.pl)