

Powikłana paraplegia spastyczna typu 1 sprzężona z chromosomem X

Kod Orpha: 306617 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A congenital, X-linked, clinical subtype of L1 syndrome, characterized by spastic paraplegia, mild to moderate intellectual disability and normal brain morphology. This subtype represents the milder end of the L1 syndrome spectrum.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

SPG1

SPG1

Kod ORPHA

306617

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.