

Autosomalna recesywna paraplegia spastyczna typu 77

Kod Orpha: 466722 Kod OMIM: 617046

Opis choroby *

Definicja

*Autosomalna recesywna paraplegia spastyczna typu 77 to rzadka, izolowana lub złożona dziedziczna paraplegia spastyczna, która charakteryzuje się początkiem w okresie niemowlęcym lub wczesnym dzieciństwie, powoli postępującą spastycznością kończyn dolnych, opóźnieniem kroków milowych w rozwoju ruchowym, zaburzeniami chodu, wygórowanymi odruchami ścięgnistymi oraz różnymi objawami ze strony mięśni, w tym osłabieniem, obniżonym napięciem, drżeniem zamiarowym i zanikiem. Mogą również wystąpić nieprawidłowości narządu wzroku (np. zez, opadanie powiek) i inne zaburzenia neurologiczne, takie jak dyzartria, drgawki i dodatni objaw Babińskiego.

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy
SPG77
SPG77

Kod ORPHA
466722

Kod OMIM
617046

Kod ICD10
G11.4

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