

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 dyszartria, 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