

# Zespół spastyczność-ataksja-anomalie chodu

## Kod Orpha: 401866 Kod OMIM: 616859

### Opis choroby \*

#### Definicja

Childhood-onset spasticity with hyperglycinemia is a rare neurometabolic disease characterized by a childhood onset of progressive spastic ataxia associated with gait disturbances, hyperreflexia, extensor plantar responses and non-ketotic hyperglycinemia typically revealed by biochemical analysis. Additional signs of upper extremity spasticity, dysarthria, learning difficulties, poor concentration, nystagmus, optic atrophy and reduced visual acuity may also be associated.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Childhood-onset spasticity with variant non-ketotic hyperglycinemia
	Spasticity-ataxia-gait anomalies syndrome
	Childhood-onset spasticity with variant non-ketotic hyperglycinemia
	Spasticity-ataxia-gait anomalies syndrome

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
401866	616859	E88.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)