

# Autosomalna paraplegia spastyczna typu 58

## Kod Orpha: 397946 Kod OMIM: 611302

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Autosomalna recesywna paraplegia spastyczna typu 58 jest rzadką, złożoną, dziedziczną paraplegią spastyczną o zmiennym początku, która charakteryzuje się powoli postępującą spastycznością i osłabieniem kończyn dolnych wraz z nasiloną ataksją mózdkową, która powoduje zaburzenia chodu, dysartrię, wygórowanie odruchów ścięgnistych oraz wzmożoną odpowiedź prostowników podeszwy. Dodatkowe objawy mogą obejmować mimowolne ruchy (tj. klonus/stopotrząs, drżenie, fasykulacje, płasawica), osłabienie czucia wibracji, zaburzenia okoruchowe (np. oczopląs) oraz zanik dystalnych mięśni kończyn górnych i dolnych.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal spastic ataxia type 2

SPAX2

SPG58

Autosomalna recesywna ataksja spastyczna

typu 2

SPAX2

SPG58

#### Kod ORPHA

397946

#### Kod OMIM

611302

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