

# Zespół wczesnej i postępującej rozsianej atrofii mózgu, osłabienia mięśniowego i zaniku nerwu wzrokowego

**Kod Orpha: 496641 Kod OMIM: 617193**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, severe early-onset neurodegenerative encephalopathy characterized mainly by developmental delay (DD) / developmental regression (DR), epilepsy, cortical atrophy, secondary hypomyelination and thin corpus callosum. Additional features include secondary microcephaly, hypotonia, spasticity, optic atrophy and skeletal anomalies.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

### Kod ORPHA

496641

### Kod OMIM

617193

### Kod ICD10

G93.4

### 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)