

Dziedziczna paraplegia spastyczna

Kod Orpha: 685 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A genetically and clinically heterogeneous group of slowly progressive neurological disorders which in the pure form is characterized by pyramidal signs (weakness, spasticity, brisk tendon reflexes, and extensor plantar responses) predominantly affecting the lower limbs and with possible association of sphincter disturbances and deep sensory loss; and in the complex form by the addition of variable neurological or non-neurological features.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Grupa fenomenów	Familial spastic paraplegia
	Choroba Strümpella i Lorraina
	HSP
	Rodzinna paraplegia spastyczna
	SPG
	HSP
	Hereditary spastic paraparesis
	SPG
	Strümpell-Lorrain disease

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
685	-	G11.4

Kod ICD11

8B44.0

*[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