

Dziecięca dystrofia neuroaksonalna

Kod Orpha: 35069 Kod OMIM: 610217

Opis choroby *

Definicja

Infantile neuroaxonal dystrophy/atypical neuroaxonal dystrophy (INAD/atypical NAD) is a type of neurodegeneration with brain iron accumulation (NBIA; see this term) characterized by psychomotor delay and regression, increasing neurological involvement with symmetrical pyramidal tract signs and spastic tetraplegia. INAD may be classic or atypical and patients present with symptoms anywhere along a continuum between the two.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

INAD

Choroba Seitelbergera

INAD

INAD1

Neurodegeneracja związana z fosfolipazą A2

pIAN

INAD1

PLAN

Phospholipase A2-associated

neurodegeneration

Seitelberger disease

Kod ORPHA

35069

Kod OMIM

610217

Kod ICD10

G23.0

Kod ICD11

5C64.10

[*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