

# 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	Synonimy
Choroba	INAD
	Choroba Seitelbergera
	INAD
	INAD1
	Neurodegeneracja związana z fosfolipazą A2
	PLAN
	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](http://www.orphanet.pl)