

# **Autosomalna recesywna spastyczna paraplegia typu 78**

# Kod Orpha: 513436 Kod OMIM: 617225

## **Opis choroby \***

## Definicia

A rare autosomal recessive complex spastic paraparesis characterized by mostly adult-onset progressive spasticity and weakness predominantly affecting the lower limbs, axonal motor and sensory neuropathy, and cerebellar symptoms like ataxia, dysarthria, and oculomotor abnormalities. Variable degrees of cognitive impairment may also be present. Subtle extrapyramidal involvement and supranuclear gaze palsy were reported in some cases. Features on brain imaging include cerebral and cerebellar atrophy and sometimes abnormalities of the corpus callosum or basal ganglia.

Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>	
Choroba	SPG78	
	SPG78	
<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
513436	617225	G11.4

\* 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](http://www.orphanet.pl)