

# Autosomalna recesywna paraplegia spastyczna typu 7

Kod Orpha: 99013 Kod OMIM: 607259

## Opis choroby \*

### Definicja

A form of hereditary spastic ataxia characterized by an onset usually in adulthood (but ranging from 10-72 years) of progressive bilateral lower limb weakness and spasticity and sometimes predominant cerebellar ataxia. In addition to frequent sphincter dysfunction and decreased vibratory sense at the ankles, manifestations may include optical neuropathy, nystagmus, blepharoptosis, ophthalmoplegia, decreased hearing, scoliosis, *pes cavus*, motor and sensory neuropathy, muscle atrophy, parkinsonism, and dystonia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

SPG7

SPG7

#### Kod ORPHA

99013

#### Kod OMIM

607259

#### Kod ICD10

G11.4

#### Kod ICD11

8B44.01

\*Źródło

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)