

Dystonia pierwotna, typ DYT6

Kod Orpha: 98806 Kod OMIM: 602629

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic movement disorder characterized by dystonia affecting at first an upper limb, less frequently beginning in the head and neck region, before slowly spreading to other locations. The clinical spectrum, like age of onset, is variable with focal, segmental, or generalized distribution, but cranial involvement with speech difficulties and cervical involvement are typical, whereas lower limbs are often spared. With progression of the disease, many patients suffer from generalized dystonia while mostly remaining ambulatory.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	DYT6 Dystonia uogólniona rozpoczynająca się od szyi i kończyn górnych DYT6 Idiopatyczna dystonia torsyjna typu mieszanego Generalized cervical and upper-limb-onset dystonia Idiopathic torsion dystonia of mixed type

Kod ORPHA
98806

Kod OMIM
602629

Kod ICD10
G24.1

Kod ICD11
8A02.0Y

[*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