

# Autosomalna dominująca paraplegia spastyczna typu 8

## Kod Orpha: 100989 Kod OMIM: 603563

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, pure or complex form of hereditary spastic paraplegia characterized by early adulthood onset of slowly progressive lower limb spasticity resulting in gait disturbances, hyperreflexia and extensor plantar responses, urinary urgency and/or incontinence, muscle weakness, decreased vibration sense and mild muscular atrophy in lower extremities. It may be associated with complicating signs, such as sensory neuropathy, ataxia (i.e. mild dysmetria, uncoordinated eye movement) and mild dysphagia.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

SPG8

SPG8

#### Kod ORPHA

100989

#### Kod OMIM

603563

#### Kod ICD10

G11.4

#### Kod ICD11

8B44.00

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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