

Autosomalna dominująca paraplegia spastyczna typu 6

Kod Orpha: 100988 Kod OMIM: 600363

Opis choroby *

Definicja

A rare, pure or complex form of hereditary spastic paraplegia typically characterized by presentation in late adolescence or early adulthood as a pure phenotype of lower limb spasticity with hyperreflexia and extensor plantar responses, as well as mild bladder disturbances and *pes cavus*. Rarely, it can present as a complex phenotype with additional manifestations including epilepsy, variable peripheral neuropathy and/or memory impairment.

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy

SPG6

Autosomalna dominująca rodzinna paraplegia spastyczna typu 3

SPG6

Kod ORPHA
100988

Kod OMIM
600363

Kod ICD10
G11.4

Kod ICD11
8B44.00

[*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