

# 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](http://www.orphanet.pl)