

# Autosomalna recesywna paraplegia spastyczna typu 5A

Kod Orpha: 100986 Kod OMIM: 270800

## Opis choroby \*

### Definicja

Autosomal recessive spastic paraplegia type 5A is a form of hereditary spastic paraplegia characterized by either a pure phenotype of slowly progressive spastic paraplegia of the lower extremities with bladder dysfunction and pes cavus or a complex presentation with additional manifestations including cerebellar signs, nystagmus, distal or generalized muscle atrophy and cognitive impairment. Age of onset is highly variable, ranging from early childhood to adulthood. White matter hyperintensity and cerebellar and spinal cord atrophy may be noted, on brain magnetic resonance imaging, in some patients.

### Dane

#### Klasifikacja

Choroba  
SPG5A  
SPG5A

#### Kod ORPHA

100986

#### Synonimy

SPG5A  
SPG5A

#### Kod OMIM

270800

#### Kod ICD10

G11.4

#### Kod ICD11

8B44.01

---

\*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](http://www.orphanet.pl)