

Paraplegia spastyczna typu 16 sprzężona z chromosomem X

Kod Orpha: 100997 Kod OMIM: 300266

Opis choroby *

Definicja

A complex, hereditary, spastic paraplegia characterized by delayed motor development, spasticity, and inability to walk, later progressing to quadriplegia, motor aphasia, bowel and bladder dysfunction. Patients also present with vision problems and mild intellectual disability. The disease affects only males.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

SPG16

SPG16

Kod ORPHA

100997

Kod OMIM

300266

Kod ICD10

G11.4

Kod ICD11

8B44.02

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.