

Autosomalna recesywna spastyczna paraplegia typu 15

Kod Orpha: 100996 Kod OMIM: 270700

Opis choroby *

Definicja

Autosomal recessive spastic paraplegia type 15 is a complex form of hereditary spastic paraplegia characterized by a childhood to adulthood onset of slowly progressive lower limb spasticity (resulting in gait disturbance, extensor plantar responses and decreased vibration sense) associated with mild intellectual disability, mild cerebellar ataxia, peripheral neuropathy (with distal upper limb amyotrophy) and retinal degeneration. Thin corpus callosum is a common imaging finding.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hereditary spastic paraparesis type 15
Dziedziczna parapareza spastyczna typu 15
Paraplegia spastyczna - zwyrodnienie rogówki
SPG15
Zespół Kjellina
Kjellin syndrome
SPG15
Spastic paraplegia-retinal degeneration
syndrome

Kod ORPHA

100996

Kod OMIM

270700

Kod ICD10

G11.4

Kod ICD11

8B44.01

[*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