

Autosomalna recesywna paraplegia spastyczna typu 25

Kod Orpha: 101005 Kod OMIM: 608220

Opis choroby *

Definicja

Autosomal recessive spastic paraplegia type 25 (SPG25) is a rare, complex type of hereditary spastic paraplegia characterized by adult-onset spastic paraplegia associated with spinal pain that radiates to the upper or lower limbs and is related to disk herniation (with minor spondylosis), as well as mild sensorimotor neuropathy. The SPG25 phenotype has been mapped to a locus on chromosome 6q23-q24.1.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive spastic paraplegia-disc herniation syndrome
Autosomalna recesywna paraplegia spastyczna - przepuklina dysku
SPG25
SPG25

Kod ORPHA

101005

Kod OMIM

608220

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