

Autosomalna recesywna paraplegia spastyczna typu 21

Kod Orpha: 101001 Kod OMIM: 248900

Opis choroby *

Definicja

Autosomal recessive spastic paraparesis type 21 is a complex type of hereditary spastic paraparesis characterized by an onset in adolescence or adulthood of slowly progressive spastic paraparesis associated with the additional manifestations of apraxia, cognitive and speech decline (leading to dementia and akinetic mutism in some cases), personality disturbances and extrapyramidal (e.g. oromandibular dyskinesia, rigidity) and cerebellar (i.e. dysdiadochokinesia and incoordination) signs. Subtle abnormalities (e.g. developmental delays) may be noted earlier in childhood. A thin corpus callosum and white matter abnormalities are equally reported on magnetic resonance imaging.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Mast syndrome
	SPG21
	Zespół Mast
	SPG21
Kod ORPHA	Kod OMIM
101001	248900
Kod ICD10	Kod ICD11
	G11.4

*[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