

Opis choroby *

Definicja

*Choroba podobna do choroby Huntingtona typu 3 jest rzadkim zespołem podobnym do choroby Huntingtona, który rozpoczyna się w dzieciństwie i charakteryzuje postępującym pogorszeniem stanu neurologicznego z objawami piramidowymi i pozapiramidowymi, płasawicą, dystonią, ataksją, niestabilnością chodu, spastycznością, drgawkami, mutyzmem oraz (w MRI mózgu) postępującym zanikiem korony czołowej i obustronnym zanikiem jądra ogoniastego.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

HDL3

HDL3

Kod ORPHA

157946

Kod OMIM

604802

Kod ICD10

G10

Kod ICD11

8A01.11

*Źródło

orphanet