

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 korowy czołowej i obustronnym zanikiem jądra ogoniastego.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	HDL3 HDL3

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
157946	604802	G10

Kod ICD11
8A01.11

*Źródło

orphanet