

# Sporadyczna ataksja dorosłych o nieznanej etiologii

## Kod Orpha: 247234 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare non-hereditary degenerative ataxia disease characterized by a slowly progressive cerebellar syndrome (with ataxia of stance and gait, upper limb dysmetria and intention tremor, ataxic speech, and oculomotor abnormalities), presenting in adulthood (at around 50 years of age), that is not due to a known cause. Extracerebellar symptoms (e.g., decreased vibration sense and absent or decreased ankle reflexes), polyneuropathy and mild autonomic dysfunction may also be present. Mild cognitive impairment has also rarely been reported.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Idiopathic late-onset cerebellar ataxia Idiopatyczna ataksja mózgówka o późnym początku SAOA SAOA

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
247234	-	G31.8

#### Kod ICD11

-

---

\*[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](http://www.orphanet.pl)