

# Zaburzenie podobne do ataksji-telangiektazji

Kod Orpha: 251347 Kod OMIM: 604391

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic disease characterized by slowly progressive cerebellar degeneration resulting in ataxia, oculomotor apraxia, and other cerebellar symptoms. There is an increased frequency of spontaneous chromosomal aberrations, as well as hypersensitivity to ionizing radiation, while telangiectasia is absent.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

ATLD

ATLD

#### Kod ORPHA

251347

#### Kod OMIM

604391

#### Kod ICD10

G11.3

#### Kod ICD11

4A01.31

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.