

Autosomalna recesywna ataksja spastyczna - zanik nerwu wzrokowego - dyzartria

Kod Orpha: 254343 Kod OMIM: 613672

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, autosomal recessive spastic ataxia disease characterized by onset in early childhood of spastic paraparesis, cerebellar ataxia, dysarthria and optic atrophy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive spastic ataxia type 4
Autosomalna recesywna ataksja spastyczna typu 4
SPAX4
SPAX4

Kod ORPHA

254343

Kod OMIM

613672

Kod ICD10

E88.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.