

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