

# Atrofia mięśni - ataksja - zwyrodnienie barwnikowe siatkówki - cukrzyca

**Kod Orpha: 2579 Kod OMIM: 158500**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare hereditary ataxia characterized by neurogenic muscular atrophy associated with signs of cerebellar ataxia, hypesthesia, degeneration of the retina, and diabetes mellitus. Onset of the disease is in adolescence and the course is slowly progressive. There have been no further descriptions in the literature since 1983.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Furukawa-Takagi-Nakao syndrome  
Zespół Furukawa, Takagi i Nakao

#### Kod ORPHA

2579

#### Kod OMIM

158500

#### Kod ICD10

G11.1

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.