

Opis choroby *

Definicja

An autosomal dominant cerebellar ataxia type 1 that characterized by gait and limb ataxia, lower limb spasticity, dysarthria, muscle fasiculations, tongue atrophy and hyperreflexia.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy	
Choroba	Asidan	
	SCA36	
	SCA36	
Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
276198	614153	G11.8
Kod ICD11		
8A03.16		

* Źródło

orphanet