

Opis choroby *

Definicja

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

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Asidan

SCA36

SCA36

Kod ORPHA

276198

Kod OMIM

614153

Kod ICD10

G11.8

Kod ICD11

8A03.16

[*Źródło](#)

orphanet