

# Ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 35

## Kod Orpha: 276193 Kod OMIM: 613908

### Opis choroby \*

#### Definicja

An autosomal dominant cerebellar ataxia type 1 that is characterized by the adult-onset of progressive gait and limb ataxia, dysarthria, ocular dysmetria, intention tremor of hands, hyperreflexia and spasmodic torticollis.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

SCA35

SCA35

#### Kod ORPHA

276193

#### Kod OMIM

613908

#### Kod ICD10

G11.8

#### Kod ICD11

8A03.16

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.