

Opis choroby *

Definicja

An autosomal dominant cerebellar ataxia type I that is characterized by very slowly progressive or non-progressive ataxia, dysarthria, oculomotor abnormalities and intellectual disability.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Congenital nonprogressive spinocerebellar ataxia

SCA29

Wrodzona niepostępująca ataksja rdzeniowo-mózdkowa

SCA29

Kod ORPHA

208513

Kod OMIM

117360

Kod ICD10

G11.0

Kod ICD11

8A03.16

*Źródło

orphanet