

## 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