

Ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 30

Kod Orpha: 211017 Kod OMIM: 613371

Opis choroby *

Definicja

An autosomal dominant cerebellar ataxia type III that is characterized by a slowly progressive and relatively pure ataxia.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

SCA30

SCA30

Kod ORPHA

211017

Kod OMIM

613371

Kod ICD10

G11.2

Kod ICD11

8A03.16

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.