

# Ataksja mózdkowa - arefleksja - stopa wydrążona - atrofia nerwu wzrokowego - czuciowo-nerwowa utrata słuchu

**Kod Orpha: 1171 Kod OMIM: 601338**

## Opis choroby \*

### Definicja

Rzadkie, dziedziczone autosomalnie dominująco zaburzenie neurologiczne, które charakteryzuje się ataksją mózdkową o wczesnym początku, powiązaną z brakiem odruchów, postępującym zanikiem nerwu wzrokowego, głuchotą czuciowo-nerwową, wydrążonymi stopami oraz nieprawidłowymi ruchami gałek ocznych.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

CAPOS syndrome

Zespół CAPOS

Cerebellar ataxia-areflexia-pes cavus-optic

atrophy-sensorineural deafness syndrome

#### Kod ORPHA

1171

#### Kod OMIM

601338

#### Kod ICD10

G11.1

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)