

## Opis choroby \*

### Definicja

Rzadkie, dziedziczne 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