

Opis choroby *

Definicja

An autosomal dominant cerebellar ataxia type 1 that is characterized by a cerebellar syndrome along with altered vertical eye movements.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

SCA37

Ataksja mózdkowo-rdzeniowa ze zmienionymi pionowymi ruchami gałek ocznych

SCA37

Spinocerebellar ataxia with altered vertical eye movements

Kod ORPHA

363710

Kod OMIM

615945

Kod ICD10

G11.8

Kod ICD11

8A03.16

*Źródło

orphanet