

# Autosomalna recesywna ataksja mózdkowa - opóźnienie psycho-ruchowe

## Kod Orpha: 284271 Kod OMIM: 614229

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, hereditary, cerebellar ataxia disorder characterized by late-onset spinocerebellar ataxia, manifesting with slowly progressive gait disturbances, dysarthria, limb and truncal ataxia, and smooth-pursuit eye movement disturbance, associated with a history of psychomotor delay from childhood. Mild atrophy of the cerebellar vermis and hemispheres is observed on brain imaging.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal recessive spinocerebellar ataxia  
type 11  
Autosomalna recesywna ataksja rdzeniowo-  
mózdkowa-11  
SCAR11  
SCAR11

#### Kod ORPHA

284271

#### Kod OMIM

614229

#### 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)