

Zespół autosomalna recesywna ataksja mózdkowa-padaczka-niepełnosprawność umysłowa

Kod Orpha: 404493 Kod OMIM: 616949

Opis choroby *

Definicja

A rare hereditary ataxia characterized by an early onset symptomatic generalized epilepsy, progressive cerebellar ataxia resulting in significant difficulties to walk or wheelchair dependency, and intellectual disability.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

SCAR23

Spinocerebellar ataxia autosomal recessive type 23

SCAR23

Spinocerebellar ataxia autosomal recessive type 23

Kod ORPHA

404493

Kod OMIM

616949

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