

# Autosomalna recesywna ataksja mózdkowa z powodu niedoboru CHIP

## Kod Orpha: 412057 Kod OMIM: 615768

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare hereditary ataxia characterized by progressive truncal and limb ataxia resulting in gait instability. Dysarthria, dysphagia, nystagmus, spasticity of the lower limbs, mild peripheral sensory neuropathy, cognitive impairment and accelerated ageing have also been associated.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

SCAR16

Autosomalna recesywna ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 16

SCAR16

Spinocerebellar ataxia autosomal recessive type 16

#### Kod ORPHA

412057

#### Kod OMIM

615768

#### 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)