

Ataksja rdzeniowo-mózdkowa z neuropatią aksonalną typu 2

Kod Orpha: 64753 Kod OMIM: 615217

Opis choroby *

Definicja

Rzadka ataksja mózdkowa (ARCA) o dziedziczeniu autosomalnym recesywnym, charakteryzująca się postępującą ataksją mózdkową z często towarzyszącą apraksją okoruchową, ciężką neuropatią i podwyższonym poziomem alfa-fetoproteiny (AFP) w surowicy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

AOA2

AOA2

SCAR1

SCAN 2

Ataksja - apraksja okulomotoryczna typu 2

Ataxia-oculomotor apraxia type 2

SCAN 2

SCAR1

Kod ORPHA

64753

Kod OMIM

615217

Kod ICD10

G60.2

Kod ICD11

9C82.4

[*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