

# Ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 4 sprzężona z chromosomem X

Kod Orpha: 85292 Kod OMIM: 301840

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare X-linked spinocerebellar ataxia characterized by ataxia, pyramidal tract signs and adult-onset dementia. The disease manifests during early childhood with delayed walking and tremor. The pyramidal signs appear progressively and by adulthood memory problems and dementia gradually become apparent.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

SCAX4

SCAX4

Zespół ataksja-demencja sprzężony z chromosomem X

X-linked ataxia-dementia syndrome

#### Kod ORPHA

85292

#### Kod OMIM

301840

#### Kod ICD10

G11.1

#### Kod ICD11

8A03.1Y

---

[\\*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)