

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 chromosem 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