

Autosomalna recesywna ataksja spastyczna Charlevoix i Saguenay

Kod Orpha: 98 Kod OMIM: 270550

Opis choroby *

Definicja

Autosomal recessive spastic ataxia of Charlevoix-Saguenay (ARSACS) is a neurodegenerative disorder characterised by early-onset cerebellar ataxia with spasticity, a pyramidal syndrome and peripheral neuropathy.

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy

ARSACS
SPAX6
ARSACS
Autosomalna recesywna ataksja spastyczna
typu 6
Autosomal recessive spastic ataxia type 6
SPAX6

Kod ORPHA
98

Kod OMIM
270550

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