

Opis choroby *

Definicja

A group of spinocerebellar ataxias (SCAs) characterized by ataxia with other neurological signs, including oculomotor disturbances, cognitive deficits, pyramidal and extrapyramidal dysfunction, bulbar, spinal and peripheral nervous system involvement.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Grupa fenomenów	ADCA1 ADCA1 ADCAI Zespół mózdkowy plus Autosomalna dominująca ataksja mózdkowa typu 1 ADCAI Autosomal dominant cerebellar ataxia type 1 Cerebellar plus syndrome

Kod ORPHA
94145

Kod OMIM
-

Kod ICD10
G11.8

Kod ICD11
-

*Źródło

orphanet