

Ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 7

Kod Orpha: 94147 Kod OMIM: 164500

Opis choroby *

Definicja

An autosomal dominant cerebellar ataxia type II that is characterized by progressive ataxia, motor system abnormalities, dysarthria, dysphagia and retinal degeneration leading to progressive blindness.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Ataxia with pigmentary retinopathy
Ataksja z retinopatią barwnikową
SCA7
Zespół mózdkowy - makulopatia barwnikowa
Cerebellar syndrome-pigmentary maculopathy
syndrome
SCA7

Kod ORPHA

94147

Kod OMIM

164500

Kod ICD10

G11.8

Kod ICD11

8A03.16

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl