

# 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](http://www.orphanet.pl)