

## 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