

## Opis choroby \*

### Definicja

A group of neurodegenerative disorders characterized by mostly pure cerebellar syndromes with occasional non-cerebellar signs (e.g. pyramidal signs, peripheral neuropathy, writer's cramp) and includes spinocerebellar ataxia (SCA) type 5 (SCA5), SCA6, SCA11, SCA26, SCA30, and SCA31.

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Grupa fenomenów	ADCA3 ADCA3 ADCAIII Autosomalna dominująca ataksja mózdkowa typu 3 Czysty zespół mózdkowy - zespół łagodnych objawów piramidowych ADCAIII Autosomal dominant cerebellar ataxia type 3 Pure cerebellar syndrome-mild pyramidal signs syndrome

**Kod ORPHA**  
94148

**Kod OMIM**  
-

**Kod ICD10**  
G11.8

**Kod ICD11**  
-

---

### \*Źródło

orphanet