

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

Klasyfikacja	Synonimy
Grupa fenomenów	ADCA3
	ADCA3
	ADCAIII
	Autosomal dominująca ataksja mózgowa typu 3
	Czysty zespół mózgowy - 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