

# Ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 17

Kod Orpha: 98759 Kod OMIM: 607136

## Opis choroby \*

### Definicja

Spinocerebellar ataxia type 17 (SCA17) is a rare subtype of type I autosomal dominant cerebellar ataxia (ADCA type I; see this term). It is characterized by a variable clinical picture which can include dementia, psychiatric disorders, parkinsonism, dystonia, chorea, spasticity, and epilepsy.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

HDL4

Choroba podobna do choroby Huntingtona 4

HDL4

SCA17

Huntington disease-like 4

SCA17

#### Kod ORPHA

98759

#### Kod OMIM

607136

#### 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)