

Ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 19/22

Kod Orpha: 98772 Kod OMIM: 607346

Opis choroby *

Definicja

Spinocerebellar ataxia type 19 (SCA19) is a very rare subtype of type I autosomal dominant cerebellar ataxia (ADCA type I; see this term). It is characterized by mild cerebellar ataxia, cognitive impairment, low scores on the Wisconsin Card Sorting Test measuring executive function, myoclonus, and postural tremor.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

SCA19/22

Ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 19/22

Kod ORPHA

98772

Kod OMIM

607346

Kod ICD10

G11.2

Kod ICD11

8A03.16

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.