

Ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 25

Kod Orpha: 101111 Kod OMIM: 608703

Opis choroby *

Definicja

Spinocerebellar ataxia type 25 (SCA25) is a very rare subtype of type I autosomal dominant cerebellar ataxia (ADCA type I; see this term). It is characterized by cerebellar ataxia and prominent sensory neuropathy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

SCA25

SCA25

Kod ORPHA

101111

Kod OMIM

608703

Kod ICD10

G11.8

Kod ICD11

8A03.16

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.