

# Ataksja - apraksja gałkoruchowa typu 1

## Kod Orpha: 1168 Kod OMIM: 208920

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare autosomal recessive cerebellar ataxia, characterized by progressive cerebellar ataxia associated with oculomotor apraxia, severe neuropathy, and hypoalbuminemia.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

AOA1

AOA1

#### Kod ORPHA

1168

#### Kod OMIM

208920

#### Kod ICD10

G11.3

#### Kod ICD11

5C53.22

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.