

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