

Ataksja mózdkowa - dysplazja ektodermalna

Kod Orpha: 1174 Kod OMIM: 212835

Opis choroby *

Definicja

Rzadka syndromiczna ataksja mózdkowa, która charakteryzuje się hipodoncją i rzadkimi włosami w połączeniu z ataksją mózdkową i normalną inteligencją. W badaniach obrazowych widoczny jest zanik mózdku.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
1174

Kod OMIM
212835

Kod ICD10
G11.1

Kod ICD11
LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.