

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