

Ataksja spastyczna z miozą wrodzoną Kod Orpha: 1182 Kod OMIM: 108650

Opis choroby *

Definicja

Spastic ataxia with congenital miosis is a rare hereditary ataxia characterized by an apparently non-progressive or slowly progressive symmetrical ataxia of gait, pyramidal signs in the limbs, spasticity and hyperreflexia (especially in the lower limbs) together with dysarthria and impaired pupillary reaction to light, presenting as a fixed miosis (with pupils that seldom exceed 2 mm in diameter and dilate poorly with mydriatics). Nystagmus may also be present.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Autosomal dominant spastic ataxia type 7 SPAX7
	Autosomalna dominująca ataksja spastyczna typu 7 SPAX7

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1182	108650	G11.4

Kod ICD11

-

[* Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl