

Autosomalna recesywna ataksja z powodu niedoboru ubichinionu

Kod Orpha: 139485 Kod OMIM: 612016

Opis choroby *

Definicja

This syndrome is characterised by childhood-onset progressive ataxia and cerebellar atrophy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

ARCA2

ARCA2

Autosomalna recesywna ataksja mózdkowo-rdzeniowa-9

Autosomalna recesywna ataksja z powodu niedoboru koenzymu Q10

Recesywna ataksja mózdkowa typu 9

SCAR9

Autosomal recessive ataxia due to coenzyme Q10 deficiency

Autosomal recessive cerebellar ataxia type 2

Autosomal recessive spinocerebellar ataxia

type 9

SCAR9

Kod ORPHA

139485

Kod OMIM

612016

Kod ICD10

G11.1

Kod ICD11

LD90.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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