

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