

# Ataksja rdzeniowo-mózdkowa typu 34

## Kod Orpha: 1955 Kod OMIM: 133190

### Opis choroby \*

#### Definicja

An autosomal dominant cerebellar ataxia type I that is characterized by papulosquamous, ichthyosiform plaques on the limbs appearing shortly after birth and later manifestations including progressive ataxia, dysarthria, nystagmus and decreased reflexes.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Erythrokeratodermia with ataxia  
Ataksja rdzeniowo-mózdkowa z erythrokeratodermią  
Erythrokeratodermia z ataksją  
SCA34  
SCA34  
Spinocerebellar ataxia and erythrokeratodermia

#### Kod ORPHA

1955

#### Kod OMIM

133190

#### Kod ICD10

G11.1

#### Kod ICD11

8A03.16

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)