

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