

Opis choroby *

Definicja

A rare subtype of autosomal dominant cerebellar ataxia type I characterized by involuntary movements, ataxia, epilepsy, mental disorders, cognitive decline and prominent anticipation.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

DRPLA

Choroba Naito i Oyanagi

DRpIA

Zanik jądra zębatego, jądra czerwienego, gałki

bladej i jądra niskowzgórzowego

Dentatorubropallidoluyisian atrophy

Naito-Oyanagi disease

Kod ORPHA

101

Kod OMIM

125370

Kod ICD10

G11.8

Kod ICD11

8A01.12

[*Źródło](#)

orphanet