

:: 家族性発作性運動失調症 (Familial paroxysmal ataxia)

Orpha 番号 : ORPHA97

疾患定義

反復発作性運動失調症 2 型 (episodic ataxia type 2 : EA2) は、遺伝性発作性運動失調症 (hereditary episodic ataxia : EA ; この用語を参照) の最も頻度の高い病型であり、数時間持続する運動失調の発作に発作間欠期の眼振および軽度進行性の運動失調を伴うことを特徴とする。

日本語翻訳版の監訳 :

- 久保田 智哉

(難治性疾患政策研究班「本邦における反復発作性運動失調症の実態把握調査研究」)

最終更新日 : 2015 年 1 月

翻訳日 : 2019 年 3 月

本要約の翻訳は国立研究開発法人日本医療研究開発機構 (AMED) からの資金援助の下で行われています。



本要約は情報の提供を唯一の目的として公開しているものです。専門医による医学的ケアの代わりとなるものではありません。本要約を診断や治療の根拠とすることはお控えください。



この情報は、フランスの Orphanet から提供されており、原文 (英語) がそのまま日本語に翻訳されています。このため、国内で配信されている他の媒体と一部の内容が異なる場合があります。保険適用に関する診断基準など、国内の医療制度に準拠した情報が必要な場合は、厚生労働省の補助事業により運営されている難病情報センターや小児慢性特定疾病情報センター等の専門情報センターのホームページをご参照ください。



Find more information on the disease and associated services on www.orpha.net