

:: Zespół ataksja mózdkowa - hipogonadyzm

Orpha number: 1173

Zespół ataksja mózdkowa-hipogonadyzm jest bardzo rzadką chorobą neurodegeneracyjną dziedziczną w sposób autosomalny recesywny. Charakteryzuje się występowaniem postępującej ataksji mózdkowej o początku we wczesnym dzieciństwie do 4. dekady życia z hipogonadyzmem hipogonadotropowym (opóźnione dojrzewanie oraz brak drugorzędowych cech płciowych). Zespół ataksja mózdkowa-hipogonadyzm należy do klinicznego spektrum zaburzeń neurodegeneracyjnych wraz z zaburzeniami, których objawy kliniczne nakładają się na siebie, takie jak zespół ataksji – hipogonadyzmu - dystrofii błony naczyniowej (zob. to hasło).

Aktualizacja: listopad 2014

Tłumaczenie: wrzesień 2016

This publication is part of the project / joint action '677024 / RD-ACTION' which has received funding from the European Union's Health Programme (2014-2020).



Ten dokument jest prezentowany wyłącznie w celach informacyjnych. Zawarte w nim informacje w żadnym przypadku nie mogą zastąpić fachowej opieki medycznej wykwalifikowanych specjalistów i nie powinny być wykorzystywane jako podstawa do diagnozowania lub leczenia.
