

Dziedziczny mioklonus - postępująca atrofia mięśni dystalnych

Kod Orpha: 2590 Kod OMIM: 159950

Opis choroby *

Definicja

Spinal muscular atrophy-progressive myoclonic epilepsy syndrome is characterized by hereditary myoclonus and progressive distal muscular atrophy. Less than 10 cases have been reported. Treatment with clonazepam results in complete and lasting improvement of the myoclonus.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hereditary myoclonus-progressive distal muscular atrophy syndrome
Zespół Jankovica i Rivera
Jankovic-Rivera syndrome
SMA-PME

Kod ORPHA

2590

Kod OMIM

159950

Kod ICD10

G25.3

Kod ICD11

-

[*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