

Hiperekpleksja dziedziczna

Kod Orpha: 3197 Kod OMIM: 614619

Opis choroby *

Definicja

Hereditary hyperekplexia is a hereditary neurological disorder characterized by excessive startle responses.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Congenital stiff man syndrome
Choroba Koka
Familial startle disease
Hiperekpleksja
Hiperekpleksja dziedziczna
Wrodzony zespół sztywności uogólnionej
Zespół sztywnego dziecka
Familial startle disease
Hereditary hyperexplexia
Kok disease
Stiff baby syndrome

Kod ORPHA

3197

Kod OMIM

614619

Kod ICD10

G25.8

Kod ICD11

LD90.Y

[*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