

# 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](http://www.orphanet.pl)