

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare progressive myoclonic epilepsy (PME) disorder characterized by action- and stimulus-sensitive myoclonus, and tonic-clonic seizures with ataxia, but with only a mild cognitive decline over time.

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych EPM1	PME typu 1
	Postępująca padaczka miokloniczna typu 1
	ULD
	Progressive myoclonus epilepsy type 1
	ULD
	Unverricht-Lundborg disease

**Kod ORPHA**  
308

**Kod OMIM**  
612437

**Kod ICD10**  
G40.3

**Kod ICD11**  
8A61.41

---

### \*Źródło

orphanet