

## 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

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych EPM1

#### Synonimy

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