

## 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