

# Rodzinne wrodzone ruchy lustrzane

## Kod Orpha: 238722 Kod OMIM: 616059

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, genetic, movement disorder characterized by involuntary movements on one side of the body that mirror intentional movements on the opposite side of the body, which are present in various first-degree members of a family, persist beyond the first decade of life, and have no associated comorbidities.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Familial congenital controlateral synkinesia Dziedziczna wrodzona synkinezja kontrlateralna Dziedziczne wrodzone ruchy lustrzane Izolowana wrodzona synkinezja kontrlateralna Izolowane wrodzone ruchy lustrzane Rodzinna wrodzona synkinezja kontrlateralna Hereditary congenital controlateral synkinesia Hereditary congenital mirror movements Isolated congenital controlateral synkinesia Isolated congenital mirror movements

Kod ORPHA  
238722

Kod OMIM  
616059

Kod ICD10  
G25.8

Kod ICD11  
8A0Y

[\\* Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)