

# Rodzinna dziecięca padaczka miokloniczna

Kod Orpha: 352582 Kod OMIM: 605021

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, infantile epilepsy syndrome disease characterized by neonatal- to infancy-onset myoclonic focal seizures occurring in various members of a family, associated in some with mild dysarthria, ataxia and borderline-to-moderate intellectual disability.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

FIME

FIME

Familial infantile myoclonus epilepsy

#### Kod ORPHA

352582

#### Kod OMIM

605021

#### Kod ICD10

G40.3

#### Kod ICD11

-

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.