

Postępująca padaczka miokloniczna typu 5

Kod Orpha: 402082 Kod OMIM: 607459

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic neurological disorder characterized by early-onset progressive ataxia associated with myoclonic seizures, generalized tonic-clonic seizures (which are often sleep-related), and normal to mild intellectual disability. Dysarthria, upward gaze palsy, sensory neuropathy, developmental delay and autistic disorder have also been associated.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

EPM5

EPM5

PME typu 5

PME type 5

Progressive myoclonus epilepsy type 5

Kod ORPHA

402082

Kod OMIM

607459

Kod ICD10

G40.3

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.