

Encefalopatia padaczkowa związana z CDKL5

Kod Orpha: 505652 Kod OMIM: 300672

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic neurodevelopmental disorder characterized by early-onset drug-resistant seizures and severe neurodevelopmental impairment with major motor development delay.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CDD

Zaburzenie z niedoboru CDKL5

Kod ORPHA

505652

Kod OMIM

300672

Kod ICD10

G40.4

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.