

# Rodzinna padaczka skroniowa

**Kod Orpha: 98819 Kod OMIM: 611631**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic epilepsy characterized by mostly benign simple or complex partial seizures with autonomic or psychic auras. Seizures occur infrequently, are of short duration and are usually well controlled with medication. Development and cognition are normal.

### Dane

### Klasyfikacja

Choroba

### Kod ORPHA

98819

### Kod OMIM

611631

### Kod ICD10

G40.2

### Kod ICD11

8A61.4Y

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.