

Rodzinna lub sporadyczna migrena połowiczoporażenna

Kod Orpha: 569 Kod OMIM: 609634

Opis choroby *

Definicja

A rare variety of migraine with aura characterized by the presence of a motor weakness during the aura. There are two main forms depending on the familial history: patients with at least one first- or second-degree relative who has aura including motor weakness have familial hemiplegic migraine (FHM); patients without such familial history have sporadic hemiplegic migraine (SHM).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

569

Kod OMIM

609634

Kod ICD10

G43.1

Kod ICD11

8A80.10

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.