

Zespół Jeavonsa

Kod Orpha: 139431 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, idiopathic, generalized form of reflex epilepsy characterized by childhood onset, unique seizure manifestations, striking light sensitivity, and possible occurrence of generalized tonic-clonic seizures.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

EMEA

EMEA

Miolklonia powieki z lub bez nieświadomości

Eyelid myoclonia with and without absences

Kod ORPHA

139431

Kod OMIM

-

Kod ICD10

G40.3

Kod ICD11

8A61.2Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.