

Rodzinna padaczka przyśrodkowego płata skroniowego z drgawkami gorączkowymi

Kod Orpha: 165805 Kod OMIM: 614418

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, familial partial epilepsy disease characterized by simple partial seizures, complex partial seizures and/or secondarily generalized seizures, originating from the inner aspect of the temporal lobe, associated with an antecedant history of febrile seizures, occurring in various members of a family. Hippocampal abnormalities (e.g. hippocampal sclerosis) may also be associated.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

165805

Kod OMIM

614418

Kod ICD10

G40.0

Kod ICD11

8A61.4Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.