

Choroba ciałek Lafora

Kod Orpha: 501 Kod OMIM: 254780

Opis choroby *

Definicja

A rare, inherited, severe, progressive myoclonic epilepsy characterized by myoclonus and/or generalized seizures, visual hallucinations (partial occipital seizures), and progressive neurological decline.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

EPM2

EPM2

PME typu 2

Postępująca padaczka miokloniczna typu 2

Progressive myoclonus epilepsy type 2

PME type 2

Progressive myoclonic epilepsy type 2

Progressive myoclonus epilepsy type 2

Kod ORPHA

501

Kod OMIM

254780

Kod ICD10

G40.3

Kod ICD11

8A61.41

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl