

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