

## 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