

Epilepsie Rare syndromique	MR101998	
Encéphalopathie épileptique infantile précoce avec suppression burst, Otahara	MR1934	G404
Epilepsie infantile partielle à crises migrantes	MR293181	G405
Spasmes infantiles Syndrome de West	MR3451	G404
Epilepsie avec crises myocloniques - asiatiques - Doose	MR1942	G404
Encéphalopathie épileptique avec pointes-ondes continues du sommeil EPOCS	MR725	G405
Syndrome de Landau-Kleffner	MR98818	G404
Epilepsie absence avec absences myocloniques	MR86911	G403
Epilepsie myoclonique progressive autre	MR98261	G404
Syndrome de Lennox – Gastaut	MR2382	G404
Epilepsie Rare de cause génétique (mono génique)		
Convulsions néonatales bénignes familiales	MR1949	G405
Syndrome de Dravet	MR33069	F803
Epilepsie partielle frontale à crises nocturnes familiale AD	MR98784	G405
Epilepsie partielle familiale	MR309	G405
Epilepsie de la femme avec déficit intellectuel (PCDH19)	MR101039	G405
Syndrome de Rett	MR778	F842
	MR183512	
Epilepsie Rare de cause génétique (chromosomique)		
Syndrome d’Angelman	MR72	Q935
Délétion 1p36	MR1606	Q935
Chromosome 20 en anneau	MR1444	Q932
Duplication inversion 15q11	MR3306	Q998
Epilepsie Rare de cause métabolique		
Encéphalopathie epil par déficit en GLUT 1	MR71277	G934
Epilepsie Rare de cause structurelle génétiquement déterminé		
Malformation cérébrale	MR199633	
Dysplasie corticale focale isolée	MR65683	Q043
Harmatome hypothalamique	MR86906	Q043
Hémimégalencéphalie	MR99802	Q043
Hétérotopie neuronale nodulaire (en général)	MR2149	
Polymicrogyrie	MR35981	Q043
Phacomatoses		
Sclérose Tubéreuse de Bourneville	MR805	Q851
Syndrome de Sturge – Weber	MR3205	Q858
Epilepsie Rare d’origine dysimmunitaire ou inflammatoire		
Hémiconvulsion – Hémiplégie – épilepsie	MR86908	G405
Encéphalite focale de Rasmussen	MR1929	G405
Encéphalopathie épileptique aigüe induite par la fièvre chez l’enfant d’âge scolaire (FIREs)	MR163703	G405

Consultation ou hospitalisation - Réaliser une fiche d’inclusion médicale