

# Dziedziczna choroba Creutzfeldta i Jakoba

## Kod Orpha: 282166 Kod OMIM: 123400

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare form of genetic prion disease characterized by typical CJD features (rapidly progressive dementia, personality/behavioral changes, psychiatric disorders, myoclonus, and ataxia) with a genetic cause and sometimes a family history of dementia.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Inherited CJD

Dziedziczna CJD

#### Kod ORPHA

282166

#### Kod OMIM

123400

#### Kod ICD10

A81.0

#### Kod ICD11

8E02.0

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.