

Amyloidoza ITM2B

Kod Orpha: 439254 Kod OMIM: 176500

Opis choroby *

Definicja

A rare, neurodegenerative disease characterized by progressive dementia and ataxia, widespread cerebral amyloid angiopathy and parenchymal amyloid deposition. Two subtypes have been identified, ABri amyloidosis and ADan amyloidosis.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Familial cerebral amyloid angiopathy

Amyloidoza zależna od ITM2B

Rodzinna mózgowa angiopatia amyloidowa

Mózgowa angiopatia amyloidowa zależna od ITM2B

ITM2B-related amyloidosis

ITM2B-related cerebral amyloid angiopathy

Kod ORPHA

439254

Kod OMIM

176500

Kod ICD10

I68.0*

Kod ICD11

5D00.2Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl