

## 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  
Amylidoza 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