

# Niedobór L-ferrytyny

Kod Orpha: 440731 Kod OMIM: 615604

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic hematologic disease characterized by decreased or undetectable serum L-ferritin with otherwise normal laboratory parameters. Clinical signs and symptoms include generalized seizures, atypical restless leg syndrome, mild neuropsychologic impairment, and progressive hair loss. Asymptomatic cases have also been reported.

### Dane

### Klasyfikacja

Wada biologiczna

### Kod ORPHA

440731

### Kod OMIM

615604

### Kod ICD10

E88.0

### Kod ICD11

-

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.