

# Choroba Gräsbecka i Imeroslunda

## Kod Orpha: 35858 Kod OMIM: 618882

### Opis choroby \*

#### Definicja

Imeroslund-Grasbeck syndrome (IGS) or selective vitamin B12 (cobalamin) malabsorption with proteinuria is a rare autosomal recessive disorder characterized by vitamin B12 deficiency commonly resulting in megaloblastic anemia, which is responsive to parenteral vitamin B12 therapy and appears in childhood.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Familial megaloblastic anemia  
Rodzinna niedokrwistość megaloblastyczna  
Selektywne złe wchłanianie kobalaminy z białkomoczem  
Selective cobalamin malabsorption with proteinuria

#### Kod ORPHA

35858

#### Kod OMIM

618882

#### Kod ICD10

D51.1

#### Kod ICD11

3A01.Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)