

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare adult-onset disorder of neurodegeneration with brain iron accumulation (NBIA) characterized by anemia, retinal degeneration, diabetes and various neurological symptoms.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Hereditary ceruloplasmin deficiency  
Dziedziczny Niedobór ceruloplazminy

#### Kod ORPHA

48818

#### Kod OMIM

604290

#### Kod ICD10

E83.1

#### Kod ICD11

3A00.Y

---

#### \*Źródło

orphanet