

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	Synonimy
Choroba	Hereditary ceruloplasmin deficiency Dziedziczny Niedobór ceruloplazminy

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
48818	604290	E83.1

<b>Kod ICD11</b>
3A00.Y

---

### \*Źródło

orphanet