

Złożony Niedobór odporności z powodu deficytu CD3gamma

Kod Orpha: 169082 Kod OMIM: 615607

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal recessive primary immunodeficiency characterized by partial T lymphopenia (in particular cytotoxic CD8+ cells) and decreased expression of the T cell receptor (TCR)/CD3 complex with impaired proliferative response to TCR-dependent stimuli, while the mature memory T cell pool is comparatively well preserved, and B cells, natural killer cells, and immunoglobulins are typically normal. The clinical phenotype is highly heterogeneous, ranging from asymptomatic to infancy-onset of severe recurrent infections, as well as occurrence of autoimmune disease or enteropathy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA
169082

Kod OMIM
615607

Kod ICD10
D81.2

Kod ICD11
4A01.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl