

Autosomalna recesywna choroba limfoproliferacyjna

Kod Orpha: 238505 Kod OMIM: 615122

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal recessive primary immunodeficiency characterized by Epstein-Barr virus (EBV)-triggered lymphoproliferative disorders such as malignant B-cell proliferation, Hodgkin lymphoma, B-cell lymphoma and EBV-driven hemophagocytic lymphohistiocytosis (HLH). Aplastic anemia and inflammatory disorders such as uveitis and oral ulcers are also observed.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive lymphoproliferative disease due to CD27 deficiency
CD27 deficiency
Autosomal recessive lymphoproliferative disease due to CD27 deficiency
CD27 deficiency

Kod ORPHA

238505

Kod OMIM

615122

Kod ICD10

D47.9

Kod ICD11

-

[*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