

# Złożony Niedobór odporności z powodu deficytu STK4

Kod Orpha: 314689 Kod OMIM: 614868

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, combined T and B cell immunodeficiency characterized by T- and B-cell lymphopenia, hypergammaglobulinemia and intermittent neutropenia. It presents with recurrent opportunistic viral, bacterial and fungal infections involving skin (cutaneous papillomatosis, molluscum contagiosum, skin abscesses, mucocutaneous candidiasis), upper and lower respiratory tract or septicemia. Other clinical features include autoimmune manifestations (autoimmune hemolytic anemia) and congenital heart defects (atrial septal defects, patent foramen ovale, mitral, tricuspid and pulmonary valve insufficiency).

### Dane

#### Klasifikacja

Choroba

#### Synonimy

CID due to STK4 deficiency

CID z powodu niedoboru STK4

#### Kod ORPHA

314689

#### Kod OMIM

614868

#### Kod ICD10

D81.8

#### Kod ICD11

-

---

\*[Źródło](#)

[orphanet](#)

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)