

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

Klasyfikacja

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