

Zespół wrodzonej niedokrwistości syderoblastycznej, niedoboru odporności B-komórkowej, gorączki okresowej i opóźnienia w rozwoju

Kod Orpha: 369861 Kod OMIM: 616084

Opis choroby *

Definicja

A form of constitutional sideroblastic anemia characterized by severe microcytic anemia, B-cell lymphopenia, panhypogammaglobulinemia and variable neurodegeneration. The disease presents in infancy with recurrent febrile illnesses, gastrointestinal disturbances, developmental delay, seizures, ataxia and sensorineural deafness.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

SIFD syndrome
Zespół SIFD

Kod ORPHA

369861

Kod OMIM

616084

Kod ICD10

D64.0

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