

Zespół RIDDLE

Kod Orpha: 420741 Kod OMIM: 611943

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, primary immunodeficiency disorder characterized by increased radiosensitivity(R), mild immunodeficiency (ID), dysmorphic features (D), and learning difficulties (LE).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

RNF168 deficiency
Niedobór RNF168
Zespół radiowrażliwości, niedoboru odporności, dysmorfii i trudności w uczeniu
Radiosensitivity-immunodeficiency-dysmorphic features-learning difficulties syndrome

Kod ORPHA

420741

Kod OMIM

611943

Kod ICD10

D82.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl