

## 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 RNF168 deficiency

#### Synonimy

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