

# Autosomalna recesywna ciężka wrodzona neutropenia z powodu niedoboru CXCR2

## Kod Orpha: 420699 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

Autosomal recessive severe congenital neutropenia due to CXCR2 deficiency is a rare, genetic, primary immunodeficiency disorder characterized by recurrent bacterial infections (including septic thrombophlebitis and subacute bacterial endocarditis) and neutropenia without lymphopenia or warts, resulting from recessively inherited mutations in *CXCR2*.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Kod ORPHA

420699

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

D70

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.