

Autosomalna agammaglobulinemia

Kod Orpha: 33110 Kod OMIM: 613502

Opis choroby *

Definicja

A rare form of agammaglobulinemia, a primary immunodeficiency disease, and is characterized by variable immune dysfunction with frequent and recurrent bacterial infections and/or chronic diarrhea.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Agammaglobulinemia, non-Bruton type
Agammaglobulinemia, typ non-Bruton

Kod ORPHA

33110

Kod OMIM

613502

Kod ICD10

D80.0

Kod ICD11

4A01.00

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.