

Zespół WHIM

Kod Orpha: 51636 Kod OMIM: 193670

Opis choroby *

Definicja

WHIM (warts, hypogammaglobulinemia, infections, and myelokathexis) syndrome is a congenital autosomal dominant immune deficiency characterized by abnormal retention of mature neutrophils in the bone marrow (myelokathexis) and occasional hypogammaglobulinemia, associated with an increased risk for bacterial infections and a susceptibility to human papillomavirus (HPV) induced lesions (cutaneous warts, genital dysplasia and invasive mucosal carcinoma).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

WILM

Brodawki-hipogammaglobulinemia-infekcje-mielokateksja

Warts-hypogammaglobulinemia-infections-myelokathexis syndrome

Warts-infections-leukopenia-myelokatexis syndrome

Kod ORPHA

51636

Kod OMIM

193670

Kod ICD10

D81.8

Kod ICD11

4A00.Y

*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