

# Aplazja grasicy

Kod Orpha: 83471 Kod OMIM: 242700

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare primary immunodeficiency with autosomal or X-linked recessive inheritance, characterized by atrophy of the thymus in the absence of other congenital abnormalities, with profound T-cell deficiency, while serum immunoglobulin levels are normal or increased. Patients present with chronic or recurrent infections in infancy including candidiasis, skin, pulmonary and urinary tract infections, chronic diarrhea, and failure to thrive.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Nezelof syndrome

Zespół Nezelofa

Niedobór odporności zależnej od limfocytów T  
z aplazją grasicy

#### Kod ORPHA

83471

#### Kod OMIM

242700

#### Kod ICD10

D81.4

#### Kod ICD11

4A01.30

---

\*Źródło

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.