

# Niedobór odporności z nieprawidłowym czynnikiem

# I

**Kod Orpha: 200418 Kod OMIM: 610984**

## Opis choroby \*

### Definicja

Immunodeficiency with factor I anomaly is a rare, genetic, primary immunodeficiency disease characterized by increased susceptibility to recurrent, usually severe, infections (particularly by *Neisseria meningitidis*, *Haemophilus influenzae* and *Streptococcus pneumoniae*), typically manifesting as otitis, sinusitis, bronchitis, pneumonia, and/or meningitis. Autoimmune disease (e.g. systemic lupus erythematosus, glomerulonephritis) and atypical hemolytic uremic syndrome may be associated. Laboratory serum analysis reveals, in addition to diminished or undetectable complement factor I, variably decreased complement C3, complement factor B and complement factor H.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Complete factor I deficiency

#### Kod ORPHA

200418

#### Kod OMIM

610984

#### Kod ICD10

D84.1

#### Kod ICD11

4A00.1Y

---

#### [\\*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](http://www.orphanet.pl)