

Proteinoza pęcherzyków płucnych i hipogammaglobulinemia o początku w niemowlęctwie

Kod Orpha: 572428 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic respiratory disease characterized by infantile onset of pulmonary alveolar proteinosis with hypogammaglobulinemia. Patients have normal respiratory function at birth, but subsequently develop recurrent, mainly viral, infections and progressive respiratory failure, often leading to death in infancy or early childhood. Additional reported features include leukocytosis and splenomegaly.

Dane

Klasifikacja

Choroba

Synonimy

OAS1 deficiency

Proteinoza pęcherzyków płucnych i
hipogammaglobulinemia o początku w
niemowlęctwie związana z OAS1

OAS1-related infantile-onset pulmonary
alveolar proteinosis-hypogammaglobulinemia

Kod ORPHA

572428

Kod OMIM

-

Kod ICD10

J84.0

Kod ICD11

-

[* Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl