

Zespół hiper-IgM sprzężony z chromosomem X

Kod Orpha: 101088 Kod OMIM: 308230

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

HIGM1

HIGM1

XHIGM

Zespół hiper-IgM typu 1

Zespół hiper-IgM z powodu niedoboru CD40L

Zespół hiper-IgM z powodu niedoboru ligandy CD40

Hyper-IgM syndrome due to CD40 ligand deficiency

Hyper-IgM syndrome due to CD40L deficiency

Hyper-IgM syndrome type 1

XHIGM

Kod ORPHA

101088

Kod OMIM

308230

Kod ICD10

D80.5

Kod ICD11

4A01.1Y

[*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