

# 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](http://www.orphanet.pl)