

Zespół hiper-IgM typu 2

Kod Orpha: 101089 Kod OMIM: 605258

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

AID deficycy

HIGM2

Niedobór AID

Niedobór deaminazy cytydyny indukowanej
aktywacją limfocytów

Activation-induced cytidine deaminase
deficiency

HIGM2

Kod ORPHA

101089

Kod OMIM

605258

Kod ICD10

D80.5

Kod ICD11

4A01.05

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.