

Zespół hiper-IgM typu 5

Kod Orpha: 101092 Kod OMIM: 608106

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

HIGM5

HIGM5

Zespół hiper-IgM z powodu niedoboru UNG

Zespół hiper-IgM z powodu niedoboru uracylo

N glikozylazy

Hyper-IgM syndrome due to UNG deficiency

Hyper-IgM syndrome due to uracil N-glycosylase

Kod ORPHA

101092

Kod OMIM

608106

Kod ICD10

D80.5

Kod ICD11

4A01.05

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.