

## 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