

Agammaglobulinemia sprzężona z chromosomem X

Kod Orpha: 47 Kod OMIM: 300755

Opis choroby *

Definicja

A clinically variable form of isolated agammaglobulinemia, an inherited immunodeficiency disorder, characterized in affected males by recurrent bacterial infections during infancy.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

BTK-deficiency
Agammaglobulinemia typu Brutona
Niedobór BTK
Bruton type agammaglobulinemia

Kod ORPHA

47

Kod OMIM

300755

Kod ICD10

D80.0

Kod ICD11

4A01.00

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.