

Déficit isolé en cellules NK

⊕ Indique que le gène défaillant a été identifié. Dans le cas contraire, il reste inconnu et donc objet de recherche.

DÉFICITS DES CELLULES PHAGOCYTAIRES (POLYNUCLÉAIRES ET/OU MONOCYTES)

Neutropénie sévère cyclique ⊕

Neutropénie cyclique ⊕

Granulomatose septique chronique

- liée à l'X ⊕
- autosomique récessive (3 formes) ⊕

DÉFICIT DES PROTÉINES D'ADHÉSION LEUCOCYTAIRES

- (type 1) ⊕
- (type 2) ⊕
- Déficit en protéine Rac-2 ⊕

Déficit en granules secondaires ⊕

Déficit en actine ⊕

(Déficit en myéloperoxydase)

Syndrome de Shwachman ⊕

Syndrome de Papillon Lefèvre ⊕

Susceptibilité aux mycobactéries liée à l'X, A-Rec, A-dominant (Récepteur à l'interféron g, IL-12, récepteur de l'IL-12, STAT-1) ⊕

Dysplasie ectodermique anhydrotique avec déficit immunitaire (NEMO def)

DÉFICIT IMMUNITAIRE AVEC ACTIVATION LYMPHOHISTIOCYTAIRE PRÉDOMINANTE

Maladie de Griscelli ⊕

Syndrome de Chediak-Higashi ⊕

Lymphohistiocytose familiale ⊕

DÉFICIT EN PROTÉINES DU COMPLÉMENT

Déficit en inhibiteur de la C1 estérase ⊕

Déficits en C1q, C1r, C1s ⊕

Déficits en C2, C3, C4, C5, C6, C7, C8, C9 ⊕

Déficit en facteur de la voie alterne : B, D, properdine ⊕

Déficit en facteurs H et I ⊕

AUTRES

Syndrome de déficit immunitaire et entéropathie lié à l'X ⊕

Syndrome lymphoprolifératif autoimmun ⊕

