

Exposition à des toxiques	Azathioprine
	6-Thioguanine
	Methotrexate
	Oxaliplatine
	Didanosine
	Stavudine
	Trastuzumab-Emtansine
	Hormonothérapie
	Alcaloïdes de la pyrrolizidine
	Arsenic
	Chlorure de vinyle
Maladie génétique	Téломéropathies
	Agammaglobulinémie liée à l'X
	Mucoviscidose
	Cystinose
	Syndrome de Turner
	Syndrome de Pierpont (<i>TBL1XR1</i>)
	Syndrome d'Adams–Oliver (<i>NOTCH1</i> , <i>ARHGAP31</i> , etc.)
	Veinopathie portale oblitérante familiale (<i>FOPV</i>)
	Mutation du gène <i>GIMAP5</i>
	Mutation du gène <i>CNN3</i>
	Mutation du gène <i>DGUOK</i>
	Mutation du gène <i>FCHSD1</i>
	Mutation du gène <i>TRMT5</i>
	Mutation du gène <i>HRG</i>
	Mutation du gène <i>TACI</i>
	Déficit en adénosine désaminase 2
	Maladie du développement (<i>NOTCH1</i> , <i>CTC1</i>)
	Vasculopathie rétinienne avec leucoencéphalopathie cérébrale et manifestations systémiques (<i>TREX1</i>)
	Maladie granulomateuse chronique (<i>CYBB</i> , <i>NCF1</i> , <i>NCF2</i> , etc.)
	Syndrome de PI3K delta activée (<i>PIK3CD</i> , <i>PIK3R1</i>)
	Syndrome d'hyper IgM (<i>CD40L</i> , <i>AICDA</i> , <i>UNG</i> , etc.)
	Syndrome de Williams-Beuren (<i>ELN</i>)
Maladies hématologiques prothrombotiques	Syndrome myéloprolifératif
	Syndrome des anti-phospholipides et anticorps anti-phospholipides
	Déficit en protéine C
	Déficit en protéine S
	Déficit en antithrombine
	Mutation du gène du facteur V
	Mutation du gène de la prothrombine
	Lymphome de Hodgkin
	Myélome multiple
	Lymphome B marginal
	Gammopathie monoclonale de signification indéterminée
	Leucémie lymphoïde chronique
	Hémoglobinurie paroxystique nocturne
	Purpura thrombopénique idiopathique
	Déficit en ADAMTS13
	Anémie aplastique
Maladies inflammatoires dysimmunitaires	Déficit immunitaire commun variable
	Maladie de Castleman
	Lupus érythémateux systémique
	Sclérodermie systémique

	Polyarthrite rhumatoïde
	Maladie de Still
	Vascularite
	Syndrome de Gougerot-Sjögren
	Connectivite mixte
	Maladie inflammatoire chronique intestinale
	Maladie cœliaque
	Néphropathie autoimmune
	Maladie de Behçet
	Sarcoïdose sans atteinte biliaire ni centrolobulaire
	Dermatomyosite
Transplantation	Transplantation d'organe solide
Infection	Infections abdominales récurrentes ou chronique
	Infection par le VIH

Les plus fréquents apparaissent en gras.