

Autosomalna dominująca mendlowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu częściowego niedoboru

Kod Orpha: 319543 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A group of variants of mendelian susceptibility to mycobacterial diseases (MSMD) due to dominantly inherited partial deficiencies in interferon gamma receptor 1 (IFN-gammaR1), IFN-gammaR2, signal transducer and activator of transcription 1 (STAT1) or interferon regulator factor 8 (IRF8).

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Synonimy

Autosomal dominant MSMD due to a partial deficiency

Autosomalna dominująca MSMD z powodu częściowego niedoboru

Kod ORPHA

319543

Kod OMIM

-

Kod ICD10

D84.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl