

# 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](http://www.orphanet.pl)