

Mendlowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu całkowitego niedoboru IFNgammaR2

Kod Orpha: 319547 Kod OMIM: 614889

Opis choroby *

Definicja

Mendelian susceptibility to mycobacterial diseases (MSMD) due to complete interferon gamma receptor 2 (IFN-gammaR2) deficiency is a genetic variant of MSMD (see this term) characterized by a complete deficiency in IFN-gammaR2, leading to an undetectable response to IFN-gamma, and consequently, to severe and often fatal infections with bacillus Calmette-Guérin (BCG) and other environmental mycobacteria (EM).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

MSMD due to complete IFNgammaR2 deficiency
Mendlowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu całkowitego niedoboru receptora 2 dla interferonu gamma
MSMD z powodu całkowitego niedoboru IFNgammaR2
MSMD z powodu całkowitego niedoboru receptora 2 dla interferonu gamma
MSMD due to complete interferon gamma receptor 2 deficiency
Mendelian susceptibility to mycobacterial diseases due to complete interferon gamma receptor 2 deficiency

Kod ORPHA

319547

Kod OMIM

614889

Kod ICD10

D84.8

Kod ICD11

4A00.2

[*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