

Autosomalna recesywna mendłowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu całkowitego niedoboru

Kod Orpha: 319535 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A group of genetic variants of mendelian susceptibility to mycobacterial diseases (MSMD) comprised of MSMD due to complete interferon gamma receptor 1 (IFN-gammaR1) deficiency, complete IFN-gammaR2 deficiency, complete interleukin-12 subunit beta (IL12B) deficiency, complete interleukin-12 receptor subunit beta-1 (IL-12RB1) deficiency and complete ISG15 deficiency.

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Synonimy

Autosomal recessive MSMD due to a complete deficiency
Autosomalna recesywna MSMD z powodu całkowitego niedoboru

Kod ORPHA

319535

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