

Autosomalna recesywna mendłowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu częściowego niedoboru

Kod Orpha: 319539 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A group of genetic variants of mendelian susceptibility to mycobacterial diseases (MSMD) due to autosomal recessive mutations in the *IFNGR1* and *IFNGR2* genes which lead to a residual response of IFN-gamma.

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Synonimy

Autosomal recessive MSMD due to a partial deficiency

Autosomalna recesywna MSMD z powodu częściowego niedoboru

Kod ORPHA

319539

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