

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