

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	Synonimy
Kategoria	Autosomal recessive MSMD due to a partial deficiency Autosomalna recesywna MSMD z powodu częściowego niedoboru

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
319539	-	D84.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet