

# Autosomalna recesywna mendłowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu częściowego niedoboru IFNgammaR2

**Kod Orpha: 319574 Kod OMIM: 614889**

## Opis choroby \*

### Definicja

Autosomal recessive mendelian susceptibility to mycobacterial diseases (MSMD) due to partial IFNgammaR2 deficiency is a genetic variant of MSMD (see this term) characterized by a partial deficiency in IFN-gammaR2, leading to a residual response to IFN-gamma and consequently to recurrent, moderately severe infections with bacillus Calmette-Guérin (BCG) and other environmental mycobacteria (EM).

### Dane

### Klasyfikacja

Choroba

### Synonimy

Autosomal recessive MSMD due to partial IFNgammaR2 deficiency  
Autosomalna recesywna mendłowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu częściowego niedoboru receptora 2 interferonu gamma  
Autosomalna recesywna MSMD z powodu częściowego niedoboru IFNgammaR2  
Autosomalna recesywna MSMD z powodu częściowego niedoboru receptora 2 interferonu gamma  
Autosomal recessive MSMD due to partial interferon gamma receptor 2 deficiency  
Autosomal recessive mendelian susceptibility to mycobacterial diseases due to partial interferon gamma receptor 2 deficiency

**Kod ORPHA**

319574

**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](http://www.orphanet.pl)