

## 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 mendlowska 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](#)

orpho:net