

# Mendlowska podatność na choroby mykobakteryjne sprzężona z chromosomem X spowodowana niedoborem IKBKG

Kod Orpha: 319612 Kod OMIM: 300636

## Opis choroby \*

Dane

### Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

### Synonimy

X-linked MSMD due to IKBKG deficiency  
Mendlowska podatność na choroby mykobakteryjne sprzężona z chromosomem X spowodowana niedoborem NEMO  
MSMD sprzężona z chromosomem X spowodowana niedoborem IKBKG  
MSMD sprzężona z chromosomem X spowodowana niedoborem NEMO  
X-linked MSMD due to NEMO deficiency  
X-linked mendelian susceptibility to mycobacterial diseases due to NEMO deficiency

Kod ORPHA

319612

Kod OMIM

300636

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