

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