

Autosomalna recesywna mendelowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu całkowitego niedoboru receptora RORgamma

Kod Orpha: 477857 Kod OMIM: 616622

Opis choroby *

Definicja

A rare primary immunodeficiency characterized by increased susceptibility to infections with *Candida albicans* and weakly pathogenic mycobacteria, such as *Mycobacterium bovis*. Patients present in infancy with chronic mucocutaneous candidiasis of varying severity, disseminated mycobacterial disease, absence of palpable axillary and cervical lymph nodes, reduced thymus size, and variable hepatosplenomegaly. The immunological phenotype comprises mild T-cell lymphopenia, absence of type 1 natural killer T-cells and mucosal-associated invariant T-cells, and low levels of type 3 innate lymphoid cells.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive MSMD due to complete RORgamma receptor deficiency
Autosomalna recesywna MSMD z powodu całkowitego niedoboru receptora RORgamma
Autosomalny recesywny niedobór odporności spowodowany mutacją RORC
Autosomal recessive primary immunodeficiency due to RORC mutation

Kod ORPHA

477857

Kod OMIM

616622

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