

# Mendlowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu całkowitego niedoboru IFNgammaR1

## Kod Orpha: 99898 Kod OMIM: 209950

### Opis choroby \*

#### Definicja

Mendelian susceptibility to mycobacterial diseases (MSMD) due to complete interferon gamma receptor 1 (IFN-gammaR1) deficiency is a genetic variant of MSMD (see this term) characterized by a complete deficiency in IFN-gammaR1, leading to impaired IFN-gamma immunity and, consequently, to severe and often fatal infections with bacillus Calmette-Guérin (BCG) and other environmental mycobacteria (EM).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

MSMD due to complete IFNgammaR1 deficiency  
Mendlowska podatność na choroby mykobakteryjne z powodu całkowitego niedoboru receptora 1 interferonu gamma  
MSMD z powodu całkowitego niedoboru IFNgammaR1  
MSMD z powodu całkowitego niedoboru receptora 1 interferonu gamma  
MSMD due to complete interferon gamma receptor 1 deficiency  
Mendelian susceptibility to mycobacterial diseases due to complete interferon gamma receptor 1 deficiency

#### Kod ORPHA

99898

#### Kod OMIM

209950

#### 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)