

# Autoimmunologiczny zespół niedoczynności wielogruzołowej typu 1

## Kod Orpha: 3453 Kod OMIM: 240300

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, genetic, disease that manifests in childhood or early adolescence with a combination of chronic mucocutaneous candidiasis, hypoparathyroidism and autoimmune adrenal failure.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

APECED syndrome  
APS1  
APS typu 1  
Zespół HAM  
Zespół MEDAC  
Zespół APECED  
Autoimmunologiczny zespół wielogruzołowy typu 1  
Zespół mnogiej niedoczynności endokrynologicznej, choroby Addisona i drożdżycy  
Zespół niedoczynności przytarczyc, choroby Addisona i kandydozy śluzowo-skórnej  
Zespół poliendokrynopatii autoimmunologicznej, drożdżycy i dystrofii ektodermalnej  
Zespół autoimmunologicznej niedoczynności przytarczyc, przewlekłej drożdżycy i choroby Addisona  
APS type 1  
APS1  
Autoimmune hypoparathyroidism-chronic candidiasis-Addison disease syndrome  
Autoimmune polyendocrine syndrome type 1  
Autoimmune polyendocrinopathy-candidiasis-ectodermal dystrophy syndrome  
Autoimmune polyglandular syndrome type 1  
HAM syndrome

Hypoparathyroidism-Addison disease-  
mucocutaneous candidiasis syndrome  
MEDAC syndrome  
Multiple endocrine deficiency-Addison  
disease-candidiasis syndrome

**Kod ORPHA**  
3453

**Kod OMIM**  
240300

**Kod ICD10**  
E31.0

**Kod ICD11**  
5B00

---

[\\*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)