

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