

## 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 wieloguczołowy 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

Kod OMIM

Kod ICD10

3453

240300

E31.0

**Kod ICD11**

5B00

---

[\\*Źródło](#)

orphanet