

# Hiperimmunoglobulinemia D z gorączką okresową

## Kod Orpha: 343 Kod OMIM: 260920

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare autoinflammatory disease, and form of mevalonate kinase deficiency (MKD), characterized by periodic attacks of fever and a systemic inflammatory reaction (cervical lymphadenopathy, abdominal pain, vomiting, diarrhea, arthralgia and skin manifestations).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

HIDS  
Częściowy Niedobór kinazy mewalonianowej  
HIDS  
Hyperimmunoglobulinemia D z gorączką nawracającą  
Zespół hiper-IgD  
Zespół hiperimmunoglobulinemii D  
Hyper-IgD syndrome  
Hyperimmunoglobulinemia D with recurrent fever  
Hyperimmunoglobulinemia D syndrome  
Partial mevalonate kinase deficiency

#### Kod ORPHA

343

#### Kod OMIM

260920

#### Kod ICD10

E85.0

#### Kod ICD11

4A60.Y

---

[\\*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)