

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