

Immunozależna miopatia martwicza

Kod Orpha: 206569 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare form of idiopathic inflammatory myopathy characterized by acute or subacute, severe, symmetrical, proximal muscle weakness usually associated with muscle-specific antibodies (anti-HMGCR or anti-SRP). Histopathological characteristics include myocyte necrosis and regeneration without significant inflammation, and C5b-9 deposition on non-necrotic myofibers.

Dane

Klasifikacja	Synonimy
Choroba	Anti-HMG-CoA myopathy NAM IMNM Miopatia anty-SRP Miopatia anty-HMG-CoA Autoimmunologiczne martwicze zapalenie mięśni Miopatia immunologiczna z martwicą miocytów Anti-SRP myopathy Autoimmune necrotizing myositis IMNM Immune myopathy with myocyte necrosis NAM

Kod ORPHA
206569

Kod OMIM
-

Kod ICD10
G72.4

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl