

# Immunoależna 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

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

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** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)