

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