

Zespół CINCA

Kod Orpha: 1451 Kod OMIM: 607115

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, cryopyrin-associated periodic syndrome (CAPS) characterized by neonatal onset of systemic inflammation, urticarial skin rash and arthritis/arthralgia resulting in severe arthropathy and central nervous system involvement (including chronic aseptic meningitis, brain atrophy and sensorineural hearing loss).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Chronic infantile neurological cutaneous and articular syndrome
Przewlekły niemowlęcy zespół neurologiczno-skrórno-stawowy
Zespół IOMID
Zespół NOMID
Zespół Prieura i Griscelli
Zespół wielonarządowej reakcji zapalnej o początku w okresie niemowlęcym
Zespół wielonarządowej reakcji zapalnej o początku w okresie noworodkowym
IOMID syndrome
Infantile-onset multisystem inflammatory disease
NOMID syndrome
Neonatal-onset multisystem inflammatory disease
Prieur-Griscelli syndrome

Kod ORPHA

1451

Kod OMIM

607115

Kod ICD10

E85.0

Kod ICD11

4A60.1

[*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