

# 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](http://www.orphanet.pl)