

## 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-skórno-stawowy  
Zespół IOMID  
Zespół NOMID  
Zespół Prioura 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](#)

orpho:net