

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare inflammatory multisystem disorder characterized clinically by four cardinal signs: fever of unknown origin, arthralgia or arthritis, hyperleucocytosis, and typical skin rash.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

AOSD

AOSD

Zespół Wisslera i Fanconiego

Wissler-Fanconi syndrome

#### Kod ORPHA

829

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

M06.1

#### Kod ICD11

FA23

---

#### \*Źródło

orphanet