

# Zespół Stevensa i Johnsona/zespół z nakładającymi się objawami typu toksycznej nekrolizy naskórka

## Kod Orpha: 506784 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

Pośrednia postać zespołu Stevensa-Johnsona/toksycznej nekrolizy naskórka, która charakteryzuje się zniszczeniem i odwarstwieniem warstwy nabłonkowej skóry, obejmującym od 10 do 29% powierzchni ciała i błon śluzowych. Objawy pojawiają się zwykle 4–28 dni po podaniu leku sprawczego i są najczęściej związane z zastosowaniem leków przeciwdrgawkowych, przeciwbakteryjnych sulfonamidów, allopurynolu, newirapiny i oksykamówi (niesteroidowych leków przeciwzapalnych), ale także wielu innych leków. W 15% przypadków choroba nie jest związana z podawaniem leków. W obrazie histologicznym widoczna jest martwica naskórka. Często są liczne, długotrwałe powikłania (zwłaszcza skórne, oczne i psychologiczne).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

SJS/TEN overlap syndrome  
Stevens-Johnson/TEN overlap syndrome  
Stevens-Johnson/toxic epidermal necrolysis overlap syndrome  
SJS/TEN overlap syndrome  
Stevens-Johnson/TEN overlap syndrome  
Stevens-Johnson/toxic epidermal necrolysis overlap syndrome

#### Kod ORPHA

506784

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

L51.2

#### Kod ICD11

EB13.2

---

[\\*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)