

Dziedziczna dziecięca choroba podobna do choroby Behçeta

Kod Orpha: 476102 Kod OMIM: 301074

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal dominant autoinflammatory syndrome characterized by early onset systemic inflammation with autoimmune manifestations and more rarely, humoral immune deficiency and increased production of circulating proinflammatory cytokines, variably manifesting with recurrent oral aphthous ulcers, genital ulcers, arthralgia or arthritis, periodic fever, uveitis, and severe gastrointestinal involvement (pain, diarrhea, vomiting, rectal bleeding).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Behçet-like disease due to HA20

Choroba podobna do choroby Behçeta spowodowana HA20

Choroba podobna do choroby Behçeta spowodowana haploinsuficjencją A20

Behçet-like disease due to haploinsufficiency of A20

Kod ORPHA

476102

Kod OMIM

301074

Kod ICD10

D89.8

Kod ICD11

-

[*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