

Mikuliczův syndrom

Mikuliczův syndrom je vzácně se vyskytující nebolestivé oboustranné zduření slzných, příušních a submandibulárních žláz, které však nemusí vést, zejm. v případě slinných žláz, ke klinicky manifestní poruše funkce. Pacienti jsou obvykle vyššího věku, častěji bývají postiženy ženy. Historicky byl Mikuliczův syndrom pokládán za variantu Sjögrenova syndromu, nyní je pokládán za orgánově specifickou manifestaci IgG4 asociované nemoci. Mikuliczův syndrom může doprovázet řadu onemocnění, zejm. leukémie a lymfomy, sarkoidózu.

Odkazy

Související články

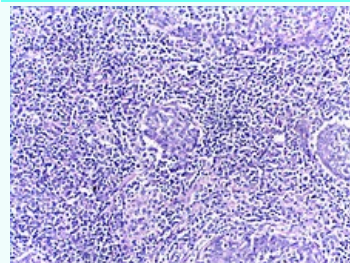
- IgG4 asociovaná nemoc
- Sjögrenův syndrom

Literatura

- YAMAMOTO, M., H. TAKAHASHI a S. SUGAI, et al. Clinical and pathological characteristics of Mikulicz's disease (IgG4-related plasmacytic exocrinopathy). *Autoimmun Rev.* 2005, vol. 4, no. 4, s. 195-200, ISSN 1568-9972.

Benigní lymfoepiteliální léze, Mikuliczův syndrom

Benign lymphoepithelial lesion



Lymfoidní infiltrát kolem slinných žlázek

**Rizikové ženské pohlaví
faktory**

Klasifikace a odkazy

MKN	K11.8 (https://mkn10.uzis.cz/prohlizec/K11.8)
MeSH	D008882 (https://www.medvik.cz/bmc/link.do?id=D008882)
ID	