

Pemfigoid

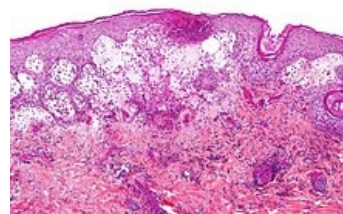
Klinicky má pemfigoid obdobné projevy jako pemfigus, ale puchýře **nejsou podmíněny akantolýzou** a jsou **subepidermální**. Prognóza příznivější, léčba – kortikoidy a imunosupresiva.

Bulózní pemphigoid

Parapemfigus neboli *stařecký pemfigus* je onemocnění autoimunitního původu. Nejčastěji jej nacházíme u starších osob (70–80 let). Spolehlivé odlišení od bulózního pemfigu je možné jen histologicky. Puchýře na lehce zanícené spodině, na končetinách, později na trupu, symetricky; zanechávají pigmentace. **Nikolského příznak je negativní**. Průběh onemocnění je zdlouhavý, může dojít ke spontánní remisi. Někdy se vyskytuje jako paraneoplázie nebo polékově (penicilin, furosemid, Brufen...).



Bulózní pemfigoid



Mikroskopický obraz bulózního pemfigoidu

Benigní slizniční pemfigoid

Jizvící pemfigus je typický tvorbou IgG a IgA proti BM s depozity C3. Postihuje konjunktivu, dutinu ústní, farynx, larynx, nos, genitál, anál. **Zanechává jizvy**, při postižení oka může způsobit slepotu, zanechává stenózy. Postihuje také spíše starší osoby.

Odkazy

Související články

- Oční cikatrikózní pemfigoid
- Pemphigus

Zdroj

- BENEŠ, Jiří. *Studijní materiály* [online]. [cit. 2010]. <<http://jirben.wz.cz>>.



Článek neobsahuje vše, co by měl.

Můžete se přidat k jeho autorům (<https://www.wikiskripta.eu/index.php?title=Pemfigoid&action=history>) a jej.

O vhodných změnách se lze poradit v diskusi.