



# 4<sup>a</sup> SEMANA DE CONHECIMENTO



## Epidermólise Bolhosa

### Autor(es)

Janaina Lara Da Silva Mantovani  
João Victor Lemos De Lima  
Hellen Aparecida Machado Da Silva  
Heloísa Rossi Monteiro  
Thalyne Pereira Vicente Da Silva  
Larissa Gasques Pereira  
Cristiane Gomes Da Silva  
Vitoria Cristina Vicente Fogaca

### Categoria do Trabalho

Trabalho Acadêmico

### Instituição

FACULDADE ANHANGUERA

### Resumo

Conhecida como Síndrome de Kindler é uma genodermatose rara, autossômica recessiva, caracterizada pela presença de bolhas induzidas por traumas, fotossensibilidade, atrofia cutânea e poiquilodermia progressiva. Apresenta bolhas, sensibilidade ao sol, atrofia de pele, inflamação no intestino e estenose de mucosas. Que é Doença hereditária, rara e sem cura, causada por um defeito genético da fixação da camada da epiderme na derme. Seus tipos são Epidermólise Bolhosa Simples (EBS)  
- Epidermólise Bolhosa Juncional (EBJ)  
- Epidermólise Bolhosa Distrófica (EBD)