

Epidermólise Bolhosa

Autor(res)

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

Categoria do Trabalho

1

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)