



Epidermólise Bolhosa

Autor(res)

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)