

# 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

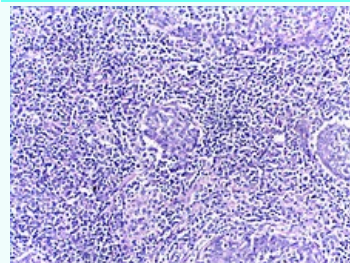
- IgG4 asociovaná nemoc
- Sjögrenův syndrom

### 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

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