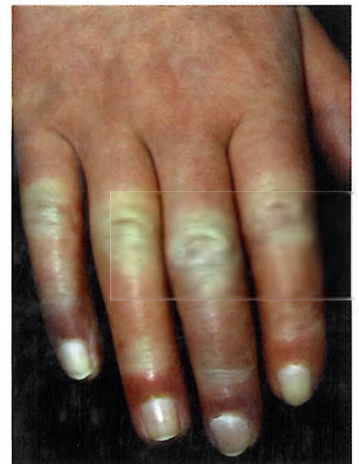


Tom 2

Fitzpatrick

ATLAS I ZARYS DERMATOLOGII KLINICZNEJ

Klaus Wolff • Richard A. Johnson • Arturo P. Saavedra



Redakcja naukowa wydania polskiego:

Dorota Krasowska



Tom 2

Fitzpatrick

Atlas i zarys dermatologii klinicznej

Na podstawie 7. wydania oryginalnego

Klaus Wolff, MD, FRCP

Professor and Chairman Emeritus
Department of Dermatology
Medical University of Vienna
Chief Emeritus, Dermatology Service
General Hospital of Vienna
Vienna, Austria

Richard Allen Johnson, MD

Assistant Professor of Dermatology
Harvard Medical School
Dermatologist
Massachusetts General Hospital
Boston, Massachusetts

Arturo P. Saavedra, MD, PhD, MBA

Assistant Professor in Dermatology, Dermatopathology and Medicine
Brigham and Women's Hospital
Harvard Medical School
Boston, Massachusetts



Redakcja naukowa wydania polskiego:

Prof. dr hab. n. med. Dorota Krasowska

Klinika Dermatologii, Wenerologii i Dermatologii Dziecięcej
Uniwersytetu Medycznego w Lublinie

Spis treści

Przedmowa	XIII
Podziękowania	XV
Przedmowa do wydania polskiego	XVII
Wstęp	XIX
Zarys diagnostyki dermatologicznej	XX
Schemat diagnostyki dermatologicznej	XX
Szczególne badania kliniczne i laboratoryjne w diagnostyce dermatologicznej	XXVIII

Część II

DERMATOLOGIA I CHOROBY WEWNĘTRZNE

ROZDZIAŁ 14



OBJAWY SKÓRNE CHORÓB IMMUNOLOGICZNYCH, AUTOIMMUNOLOGICZNYCH I REUMATYCZNYCH 284

Amyloidoza układowa	284
Amyloidoza układowa AL	285
Amyloidoza układowa AA	287
Ograniczona amyloidoza skórna	287
Pokrzywka i obrzęk naczynioruchowy	288
Rumień wielopostaciowy (<i>erythema multiforme</i> – EM)	296
Kriopirynopatie (<i>cryopyrinopathies</i> – CAPS)	300
Liszaj płaski (<i>lichen planus</i> – LP)	301
Choroba Behçeta	306
Zapalenie skórno-mięśniowe (<i>dermatomyositis</i>)	310
Toczeń rumieniowaty (<i>lupus erythematosus</i> – LE)	314
Toczeń rumieniowaty układowy (<i>systemic lupus erythematosus</i>)	315
Podostry skórny toczeń rumieniowaty (SCLE)	319
Przewlekły skórny toczeń rumieniowaty (CCLE)	321
Podskórny toczeń rumieniowaty (<i>lupus panniculitis</i>)	324
Siateczkowate rozszerzenia naczyń (<i>livedo reticularis</i>)	325
Objaw Raynauda (<i>Raynaud phenomenon</i>)	326
Twardzina (<i>scleroderma</i>)	328
Stany twardzinopodobne (<i>scleroderma-like</i>)	332
Twardzina ograniczona (<i>morphea</i>)	333
Liszaj twardzinowy (<i>lichen sclerosus</i> – LS)	336
Zapalenia naczyń (<i>vasculitis</i>)	337
Zapalenie naczyń z nadwrażliwości (<i>hypersensitivity vasculitis</i>)	338
Plamica Henocha-Schönleina	340
Guzkowe zapalenie tętnic (<i>polyarteritis nodosa</i>)	340
Ziarniniak Wegenera (<i>Wegener granulomatosis</i>)	341
Olbrzymiokomórkowe zapalenie tętnic (<i>giant cell arteritis</i>)	343

Pokrzywka naczyniowa (<i>urticarial vasculitis</i>)	344
Guzkowe zapalenie naczyń (<i>nodular vasculitis</i>)	345
Barwnikowe dermatozy plamicze (<i>pigmented purpuric dermatoses</i> – PPD)	346
Choroba Kawasaki	347
Reaktywne zapalenie stawów (zespół Reitera)	350
Sarkoidoza	352
Ziarniniak obrączkowy (<i>granuloma annulare</i> – GA)	356

ROZDZIAŁ 15

CHOROBY ENDOKRYNOLOGICZNE, METABOLICZNE
ORAZ WYNIKAJĄCE Z ZABURZEŃ ODŻYWIANIA 358

Choroby skóry w ciąży	358
Cholestaza ciężarnych (<i>cholestasis of pregnancy</i> – CP)	358
Pemfigoid ciężarnych (<i>pemphigoid gestationis</i>)	358
Wielopostaciowe osutki ciężarnych (<i>polymorphic eruption of pregnancy</i> – PEP)	360
Świerzbiączka ciężarnych (<i>prurigo of pregnancy</i>) oraz atopowa osutka ciężarnych (<i>atopic eruption of pregnancy</i> – AEP)	361
Łuszczycza krostowa ciężarnych	361
Zmiany skórne w otyłości	361
Zmiany skórne towarzyszące cukrzycy	362
Zmiany pęcherzowe w cukrzycy	363
„Stopa cukrzycowa” i neuropatia cukrzycowa	364
Dermatopatia cukrzycowa	364
Obumieranie tłuszczowate (<i>necrobiosis lipoidica</i>)	365
Zespół Cushinga i hiperkortyzolizm	366
Choroba Gravesa i hipertyzoidyzm	367
Niedoczynność tarczycy i obrzęk śluzowaty	367
Choroba Addisona	369
Schorzenia metaboliczne i wynikające z zaburzeń odżywiania	370
Kępkki żółte	370
Kępkki żółte powiek	372
Kępkki żółte ścięgien	372
Kępkki żółte guzowate	373
Kępkki żółte wysiewne	373
Kępkki żółte pasmowate dłoni	374
Normolipemiczne kępkki żółte płaskie	374
Szkorbut	375
Nabyty niedobór cynku oraz <i>acrodermatitis enteropathica</i>	376
Pelagra	378
Dna moczanowa	379

ROZDZIAŁ 16



CHOROBY UWARUNKOWANE GENETYCZNIE 380

Kępkki żółte rzekome (<i>pseudoxanthoma elasticum</i>)	380
Stwardnienie guzowate (<i>tuberous sclerosis</i> – TS)	381
Nerwiakowłóknikowatość (<i>neurofibromatosis</i> – NF)	384
Dziedziczne krwotoczne teleangiektazje (<i>hereditary hemorrhagic telangiectasia</i>)	389

ROZDZIAŁ 17

ZMIANY SKÓRNE W NIEWYDOLNOŚCI NACZYŃ
KRWIONOŚNYCH 390

Miażdżycza zarostowa tętnic, niewydolność tętnic, zatory miażdżycowe tętnic	390
Zakrzepowo-zarostowe zapalenie naczyń (<i>thromboangiitis obliterans</i> – TO)	394
Zakrzepowe zapalenie żył i zakrzepica żył głębokich	395
Przewlekła niewydolność żylna (<i>chronic venous insufficiency</i> – CVI)	397
Owrzodzenia podudzi, stóp	401
<i>Livedoid vasculitis</i> (LV)	404
Przewlekła niewydolność naczyń limfatycznych	405
Odleżyny	406

ROZDZIAŁ 18



OBJAWY SKÓRNE W NIEWYDOLNOŚCI NEREK 409

Klasyfikacja zmian skórnych	409
Wapnica	409
Nerkopochodna dermatopatia włókniejąca	411
Nabyta dermatopatia perforująca	412

ROZDZIAŁ 19



OBJAWY SKÓRNE NOWOTWORÓW ZŁOŚLIWYCH 413

Objawy skórno-śluzówkowe nowotworów złośliwych	413
Klasyfikacja zmian skórnych towarzyszących procesom nowotworowym	413
Przerzuty nowotworów do skóry	414
Choroba Pageta	418
Pozasutkowa postać choroby Pageta	420
Zespół Cowden (<i>multiple hamartoma syndrome</i>)	421
Zespół Peutza-Jeghersa	422
Rumień nekrolityczny wędrujący (zespół <i>glucagonoma</i>)	423
Rogowacenie ciemne złośliwe	425
Pęcherzyca paraneoplastyczna	425

ROZDZIAŁ 20

ZMIANY SKÓRNE W PRZEBIEGU CHORÓB
HEMATOLOGICZNYCH 426

Plamica małopłytkowa	426
Rozsiane wykrzepianie wewnątrznaczyniowe (<i>disseminated intravascular coagulation</i> – DIC)	427
Krioglobulinemia	430
Białaczka skóry	432
Histiocytoza z komórek Langerhansa	434
Mastocytozy	438

ROZDZIAŁ 21



CHŁONIAKI SKÓRY I MIĘSAKI 443

Chłoniak/białaczka T-komórkowa dorosłych	443
Chłoniak skóry T-komórkowy	444
Ziarniniak grzybiasty (MF)	444
Postacie ziarniniaka grzybiastego	450
Zespół Sézary'ego	451
<i>Lymphomatoid papulosis</i>	452
Anaplastyczny chłoniak wielkokomórkowy skóry (CALCL)	452
Skórny chłoniak B-komórkowy	454
Mięsak Kaposiego (KS)	455

ROZDZIAŁ 22



CHOROBY SKÓRY PO PRZESZCZEPIE NARZĄDÓW WEWNĘTRZNYCH I SZPIKU KOSTNEGO 460

Najczęstsze zakażenia związane z przeszczepami	460
Nowotwory skóry u biorców przeszczepów	460
Choroba przeszczep przeciw gospodarzowi	461
Ostra skórna GVHR	462
Przewlekła skórna GVHR	464

ROZDZIAŁ 23



SKÓRNE REAKCJE POLEKOWE 466

Skórne reakcje polekowe	466
Osutki polekowe	470
Osutka krostowa	472
Pokrzywka ostra wywołana lekami, obrzęk naczynioruchowy, obrzęk oraz anafilaksja	474
Rumień trwały	476
Zespół nadwrażliwości indukowany lekami (polekowa reakcja z eozynofilią i objawami ogólnymi, zespół DRESS)	477
Polekowe zaburzenia barwnikowe	478
Pseudoporfiria	481
Martwica skóry w przebiegu ACDR	482
ACDR związane z chemioterapią	485

ROZDZIAŁ 24

CHOROBY DERMATOLOGICZNE O PODŁOŻU
PSYCHIATRYCZNYM 488

Zaburzenie obrazu ciała	488
Urojenia pasożytnicze	488
Zadrapania neurotyczne i trichotillomania	489
Zaburzenia pozorowane (zespół Münchhausena)	491
Zmiany skórne po dożylnych wstrzyknięciach narkotyków	492