



Klassifikationskriterien der Mischkollagenose

► Klassifikationskriterien der Mischkollagenose (Mixed connective tissue disease, MCTD)

Klassifikationskriterien	Bemerkungen
1. Allgemeinsymptome	<ul style="list-style-type: none"> ► Raynaud-Phänomen ► Geschwollene Finger oder Hände
2. Autoantikörper	<p>Zellkern-Autoantikörper insbesondere</p> <ul style="list-style-type: none"> ► <u>U1-70K-Autoantikörper</u> oder ► <u>U1-snRNP-Autoantikörper</u>
3. Sonstige Symptome	<p>A SLE-ähnliche Befunde:</p> <ul style="list-style-type: none"> ► Polyarthrit ► Lymphadenopathie ► Gesichtserthem ► Perikarditis ► Pleuritis ► Leukozytopenie (< 4.000/L) ► Thrombozytopenie (< 100.000/L) <p>B Sklerodermie-ähnliche Befunde:</p> <ul style="list-style-type: none"> ► Sklerodaktylie ► Lungenfibrose ► restriktive pulmonale Veränderungen (Vitalkapazität < 80 % oder reduzierte Diffusionskapazität (DLCo < 70%) ► Hypomotilität oder Dilatation des Ösophagus <p>C Polymyositis-ähnliche Befunde:</p> <ul style="list-style-type: none"> ► Muskelschwäche erhöhte Serumwerte myogener Enzyme (Kreatinkinase)
Zur Diagnose der MCTD müssen folgende Kriterien erfüllt sein	<ol style="list-style-type: none"> 1. Eines der Allgemeinsymptome 2. Antikörper gegen U1-snRNP 3. Nachweis eines oder mehrerer Befunde in zwei der drei Kategorien A, B und C.

► Klassifikationskriterien nach Kasukawa (Kasukawa, R. et al. in: Kasukawa, R., Sharp, G.C. (Ed.): Mixed Connective Tissue Disease and Anti-Nuclear Antibodies, Elsevier Amsterdam(1987); p 41 - 47

Weitere Klassifikationskriterien wurden veröffentlicht von:

- Sharp (Sharp, G.C. in: Kasukawa R, Sharp, G.C. (Ed.): Mixed Connective Tissue Disease and Anti-Nuclear Antibodies, Elsevier Amsterdam (1987)
- Alarcón-Segovia und Vilarreal (in: Kasukawa R, Sharp, G.C. (Ed.): Mixed Connective Tissue Disease and Anti-Nuclear Antibodies, Elsevier Amsterdam (1987)