



Klassifizierung der Sklerodermien

Sklerodermie	
- zirkumskripte (LSC)	Seltene chronische, meist aber selbstaushelnde Erkrankung mit mehreren Unterformen.
- systemische (SSC)	<p>Akrosklerodermie (limited cutaneous systemic scleroderma) CREST-Syndrom Raynaud-Phänomen kann der Manifestation der Hautläsionen Jahre vorausgehen.</p> <p>Diffuse Sklerodermie (diffuse cutaneous systemic scleroderma) Proximal ascendierende Sklerodermie Stammsklerodermie Raynaud-Phänomen und Manifestation der Hautläsionen innerhalb eines Jahres.</p>
- Überlappungssyndrome	<p>Symptome der Akrosklerodermie oder der diffusen Sklerodermie kombiniert mit typischen Symptomen einer oder mehrerer Kollagenosen</p> <p>Sklerodermie/Polymyositis Sklerodermie/MCTD anti-U1-70K-Autoantikörper und klinische Zeichen einer oder mehrere Kollagenosen wie SLE, SSC, PM, DM, RA. Kollagenose, undifferenzierte (undifferentiated connective tissue disease, UCTD)</p>
- ähnliche Erkrankungen	
a. Mit Fibrosen assoziierte Erkrankungen	<p>Scleredema adultorum Buschke Scleredema diabeticorum Scleredema amyloidosum Bleomycin-Therapie Karzinoid Graft-versus-host-Krankheit, chronische Cheiropathie, diabetische Lipoatrophia circumscripta Plasmozytom Phenylketonurie POEMS Porphyria cutanea tarda Porphyria congenita Progerie Akrogerie Werner-Syndrom Amyloidose Akromegalie Lichen sclerosus et atrophicus Skleromyxödem Rothmund-Syndrom Acrodermatitis chronica atrophicans Graft versus host-Krankheit</p>



Klassifizierung der Sklerodermien

b. Industrie- und Umwelttoxene	Siliciumdioxid Polyvinylchlorid Trichloräthylen Organische Lösungsmittel Amine in Epoxidharzen
c. Epidemische Formen	Eosinophilie-Myalgie-Syndrom (1989, L-Tryptophan) Ölsyndrom, toxisches (1981 Anilin)
SSC sine sclerodermia	Viscerale Organbeteiligung, jedoch ohne entsprechende sklerodermatöse Hautläsionen.