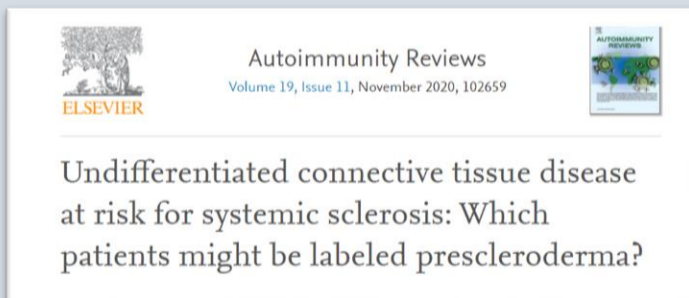




very early-early SSc

Προ-σκληρόδερμα και προγνωστικοί παράγοντες ανάπτυξης συστηματικής σκλήρυνσης



Η **Αδιαφοροποίητη Νόσος Συνδετικού ιστού με κίνδυνο για Συστηματική Σκλήρυνση** (*Undifferentiated Connective Tissue Disease at risk for Systemic Sclerosis / UCTD-risk-SSc*), ονομάζεται συχνά και «πολύ πρόωμη-πρόωμη Διάγνωση Συστηματικής Σκλήρυνσης / **very early-early diagnosis of systemic sclerosis / VEDOSS**), και είναι μια κατάσταση η οποία χαρακτηρίζεται από:

- φαινόμενο Raynaud ΚΑΙ
 - είτε ειδικά αντισώματα για SSc
 - είτε ευρήματα τριχοειδοσκόπησης τύπου SSc
 - είτε και τα 2
- χωρίς να πληρούνται όμως κριτήρια για SSc ή SSc sine scleroderma

Οι μισοί από τους ασθενείς αυτούς θα αναπτύξουν τυπική μορφή SSc σε ένα διάστημα παρακολούθησης 5-10 ετών. Η ανίχνευση των ασθενών αυτών έχει ιδιαίτερη σημασία και φαίνεται ότι η ύπαρξη μιας σταθμισμένης βαθμονόμησης (score) βασισμένης:

- στον τίτλο των ANA
- στην παρουσία ειδικών αντισωμάτων και
- σε ευρήματα τριχοειδοσκόπησης (ανάγγειες περιοχές)

ενδεχομένως είναι σε θέση να προσδιορίσει τους ασθενείς με προ-σκληρόδερμα, αυτούς δηλαδή που πιθανώς θα αναπτύξουν σκληρόδερμα στην πορεία

Valentini G, Pope JE. Undifferentiated connective tissue disease at risk for systemic sclerosis: Which patients might be labeled prescleroderma? *Autoimmun Rev.* 2020 Nov;19(11):102659. doi: 10.1016/j.autrev.2020.102659.

Το κείμενο αποτελεί βιβλιογραφική ενημέρωση της **ΕΡΕ-ΕΠΕΡΕ** και όχι απαραίτητα σύσταση για την καθημέρα κλινική πράξη

Αποτελεί επίσης εύρημα **ΜΙΑΣ ΜΟΝΟ** εργασίας και όχι υποχρεωτικά θέμα κατασταλαγμένης γνώσης

Αποτελεί τέλος ελεύθερη μετάφραση της περίληψης της δημοσιευμένης μελέτης και δεν περιέχει στοιχεία από το πλήρες άρθρο