
Systemisk sklerose

ARTIKKEL

RØDEVAND E

SKOMSVOLL JF

ØSTENSEN M

Sammendrag

Sklerodermi eller systemisk sklerose er en sjelden, kronisk og oftest progredierende multiorgansykdom karakterisert ved økt bindevevsdannning i affiserte organer. Den klassifiseres under de systemiske bindevevssykdommene og inndeles idiffus og begrenset type. Utvikling av organmanifestasjoner ved de to formene er ofte tidsmessig forskjellig og førertil ulik prognose. Sykdomsbildet er heterogent og nødvendiggjør en systematisk utredning som grunnlag for diagnose, klassifikasjon, terapivalg og prognosevurdering. På grunn av sykdommens lave insidens og prevalens taler mye for at utredning og behandling av pasienter med systemisk sklerose i hovedsak bør være en spesialistoppgave, men at primærlegene bør være kjent med sykdommen og hovedtrekk i utredningen. Ved vår avdeling benyttes et utredningsprogram som omfatter klinisk undersøkelse, immunologiske og klinisk-kjemiske analyser, bildediagnostikk, histologisk undersøkelse, tverrfaglig funksjonsvurdering og informasjon. Programmet som presenteres, har ført til en enhetlig utredning og oppfølging av pasientgruppen.

Publisert: 20. september 1997. Tidsskr Nor Legeforen.

© Tidsskrift for Den norske legeforening 2026. Lastet ned fra tidsskriftet.no 11. juli 2026.