

McCuneův-Albrightův syndrom

Příčinou je postzygotická aktivační mutace genu pro α -podjednotku G-proteinu, což je postreceptorový signální systém.

Klinický obraz - klasická triáda:

- 1. mapovitá kožní ložiska barvy *café au lait* (aktivace signálu receptoru pro melanocyty stimulující hormon);
- 2. kostní fibrózní dysplazie (aktivace signálu receptoru pro parathormon);
- 3. izosexuální předčasná pseudopuberta u dívek s ložiskovou aktivací ovarií (aktivace signálu receptoru pro FSH); vzácněji pseudopuberta i u chlapců.^[1]

Odkazy

Reference

1. LEBL, J, J JANDA a P POHUNEK, et al. *Klinická pediatrie*. 1. vydání. Galén, 2012. 698 s. s. 175-178. ISBN 978-80-7262-772-1.



Článek neobsahuje vše, co by měl.

Můžete se přidat k jeho autorům (https://www.wikiskripta.eu/index.php?title=McCune%C5%AFv-Albright%C5%AFv_syndrom&action=history) a jej.

O vhodných změnách se lze poradit v diskusi.