

Kikuchi-Fujimoto disease : case report

Deskripsi Lengkap: <https://lib.ui.ac.id/detail?id=105694&lokasi=lokal>

Abstrak

Penyakit Kikuchi-Fujimoto pertama kali dilaporkan oleh dua orang ahli patologi secara terpisah di Jepang. Penyakit ini termasuk idiopatik, merupakan self limited necrotizing lymphadenitis. Manifestasi klinik berupa pembesaran kelenjar limfe leher yang multipel, yang disertai gejala demam, nyeri otot, leukopeni dan kemerahan pada kulit. Makalah ini melaporkan satu kasus penyakit Kikuchi-Fujimoto yang pertama terdiagnosis pada seorang anak perempuan usia 12 tahun di RS.Dr.Cipto Mangunkusumo Jakarta. (Med J Indones 2004; 14: 107-12)

Kikuchi-Fujimoto disease (KFD) was first reported by 2 Japanese pathologists, Kikuchi and Fujimoto, independently in 1972. KFD is an idiopathic, self-limited necrotizing lymphadenitis. The most common clinical manifestation is cervical lymphadenopathy accompanied by fever, myalgia, leukopenia, and skin rash. The purpose of this paper is to report the first case of Kikuchi-Fujimoto disease in a twelve year old girl in Dr.Cipto Mangunkusumo Hospital, Jakarta. (Med J Indones 2004; 14: 107-12)