

Zespół gruczolakowatości wewnątrzwydzielniczej typu 2A

Kod Orpha: 247698 Kod OMIM: 171400

Opis choroby *

Definicja

A form of multiple endocrine neoplasia type 2 (MEN2) syndrome characterized by medullary thyroid carcinoma in association with pheochromocytoma (one or both adrenal glands can be affected) and/or primary hyperparathyroidism (caused by parathyroid adenoma). Onset is typically later than in MEN2B, before 35 years of age. Diarrhea is the most frequent systemic symptom. Patients can develop Hirschsprung disease and, less frequently, cutaneous lichen amyloidosis or excessive production of adrenocorticotrophic hormone.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

MEN2A
MEN2A
Zespół PTC
Zespół Sipple'a
PTC syndrome
Sipple syndrome

Kod ORPHA

247698

Kod OMIM

171400

Kod ICD10

D44.8

Kod ICD11

2F7A.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl