

# Zespół dziedzicznego raka jajnika specyficznego narządowo

**Kod Orpha: 213524 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Zespół dziedzicznego raka jajnika specyficznego narządowo odnosi się do raka jajnika spowodowanego mutacjami germinalnymi w różnych genach, zwykle związanego z dodatkowymi czynnikami ryzyka choroby nowotworowej. Najczęściej występuje zespół dziedzicznego raka piersi i jajnika (HBOC), związany z mutacjami w genach BRCA1 i BRCA2 oraz dziedziczny niepolipowaty rak jelita grubego (HNPCC), związany z mutacjami w genach kodujących białka zaangażowane w naprawę niesparowanych zasad (ang. mismatch repair). Mutacje w genie STK11, powodujące zespół Peutza i Jeghersa, są również związane z ryzykiem wystąpienia raka jajnika (typowo guzów z komórek zrębu i sznurów płciowych). Mutacje w innych genach, w tym RAD51C, RAD51D, PALB2, wiążą się z podwyższonym ryzykiem raka jajnika u mniejszego odsetka pacjentek.

### Dane

### Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA  
213524

Kod OMIM

-

Kod ICD10  
C56

Kod ICD11  
2C73.Y

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)