

Rodzinna telangiektazja skórna i zespół predyspozycji do nowotworów ustno-gardłowych

Kod Orpha: 313846 Kod OMIM: 614564

Opis choroby *

Definicja

Familial cutaneous telangiectasia and oropharyngeal cancer predisposition syndrome is a rare, inherited cancer-predisposing syndrome characterized by an early development of cutaneous telangiectasia, mild dental and nail anomalies, patchy alopecia over the affected skin areas and increased lifetime risk for oropharyngeal cancer. Other types of cancer have also been reported.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

313846

Kod OMIM

614564

Kod ICD10

C10.9

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.