

Rodzinny zespół znamion dysplastycznych związanych z czerniakiem

Kod Orpha: 404560 Kod OMIM: 606719

Opis choroby *

Definicja

Familial atypical multiple mole melanoma (FAMMM) syndrome is an inherited genodermatosis characterized by the presence of multiple melanocytic nevi (often >50) and a family history of melanoma as well as, in a subset of patients, an increased risk of developing pancreatic cancer (see this term) and other malignancies.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

B-K mole syndrome
Rodzinny zespół znamion atypowych
Rodzinny zespół znamion Clarka
Rodzinny zespół znamion dysplastycznych
Rodzinny zespół znamion dysplastycznych związanych z czerniakiem, z dodatkowo występującym rakiem trzustki
Zespół czerniaka i raka trzustki
Zespół FAMMM
Zespół FAMM-PC
FAMM-PC syndrome
FAMMM syndrome
Familial atypical mole syndrome
Familial atypical multiple mole melanoma-pancreatic carcinoma syndrome
Familial dysplastic nevus syndrome
Melanoma-pancreatic cancer syndrome

Kod ORPHA

404560

Kod OMIM

606719

Kod ICD10

C43.9

Kod ICD11

-

[*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