

## 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](#)

orphonet