

# Dziedziczny zespół guza chromochłonnego i przyzwojaków

Kod Orpha: 29072 Kod OMIM: 614165

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, hereditary, pheochromocytoma/paraganglioma tumor arising from neuroendocrine chromaffin cells of the adrenal medulla (pheochromocytoma) or from any paraganglia from the skull base to the pelvic floor (paraganglioma). Clinical manifestations are often linked to excess catecholamines production causing sustained or paroxysmal elevations in blood pressure, headache, episodic profuse sweating, palpitations, pallor and apprehension or anxiety. Hereditary pheochromocytoma/paraganglioma tumors tend to present at younger ages, to be multi-focal, bilateral, and recurrent, or to have multiple synchronous neoplasms.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Familial pheochromocytoma-paraganglioma  
Rodzinny guz chromochłonny - przyzwojak

#### Kod ORPHA

29072

#### Kod OMIM

614165

#### Kod ICD10

D35.6

#### Kod ICD11

-

---

#### \*Źródło

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)