

Opis choroby *

Definicja

Rzadki, złośliwy, pierwotny nowotwór grasicy wywodzący się z komórek neuroendokrynych, manifestujący się jako guz w śródpiersiu przednim. Pacjenci zwykle zgłaszają się z niespecyficznymi objawami, takimi jak ból w klatce piersiowej, kaszel, duszność lub w niektórych przypadkach zespół żyły głównej górnej, chociaż mogą też wykazywać żadnych objawów we wczesnych stadiach choroby lub guz grasicy może występować z gruczolakowatością wewnątrzwydzielniczą typu I. Ektopowe wytwarzanie ACTH i serotoniny może prowadzić, odpowiednio, do zespołu Cushinga i zespołu rakowiaka.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

97289

Kod OMIM

-

Kod ICD10

C37

Kod ICD11

2C27.1

*Źródło

orphanet