

Zespół Turcota z polipowatością

Kod Orpha: 99818 Kod OMIM: 175100

Opis choroby *

Definicja

Turcot syndrome with polyposis or Turcot syndrome type 2 is a form of familial adenomatous polyposis, characterized by the concurrence of thousands of colonic adenomatous polyposis or colorectal cancer (CRC) and a primary central nervous system tumor (principally medulloblastoma). It is also associated with pigmented ocular fundus lesions.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Kod ORPHA

99818

Kod OMIM

175100

Kod ICD10

D12.6

Kod ICD11

2B90.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.