

Zespół mnogiej gruczolakowatości wewnątrzwydzielniczej typu 1

Kod Orpha: 652 Kod OMIM: 131100

Opis choroby *

Definicja

A rare inherited cancer syndrome, characterized by the development of multiple neuroendocrine tumors of the parathyroids, gastro-entero-pancreatic tract, and anterior pituitary gland, and less commonly the adrenal cortical gland, thymus and bronchi, with other non-endocrine tumors in some patients.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

MEN1
MEN 1
Zespół Wermera
Wermer syndrome

Kod ORPHA

652

Kod OMIM

131100

Kod ICD10

D44.8

Kod ICD11

2F7A.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl