



<b>Κέντρο Εμπειρογνωμοσύνης για Σπάνια Νοσήματα Γενετικής Προδιάθεσης σε Καρκίνο</b>			
<b>Βασικό πεδίο Εμπειρογνωμοσύνης</b>	<b>Σπάνια ή πολύπλοκη ασθένεια</b>	<b>icd-10</b>	<b>ORPHACODE</b>
Genetic carrier and genetic susceptibility to disease		Z14-Z15	
Genetic susceptibility to malignant neoplasm		Z15.0	
<b>Υποκατηγορίες Πεδίου Εμπειρογνωμοσύνης</b>			
<b>Neurocutaneous disorders</b>			
	Neurofibromatosis type 1	Q85.01	636
	Neurofibromatosis type 2	Q85.02	637
	Schwannomatosis	Q85.03	93921
	Von Hippel Lindau	Q85.8	
	Schwannomatosis not elsewhere classified	Q85	
	Tuberous sclerosis	Q85.1	
<b>Lynch and polyposis</b>			
	Lynch syndrome	Z15.09	144
	Polyposis (FAP)	D12.6	
	Peutz Jeghers s	Q85.8	
<b>Other rare predominantly malignant GENTURIS</b>			
	PTEN hanartoma tumour syndrome		306498
	Li Fraumeni syndrome	D48.9	524
	Constitutional mismatch repair syndrome		252202
	Rhabdoid tumor predisposition syndrome	C49.9	373096



Υποκατηγορίες Πεδίου Εμπειρογνωμοσύνης	Σπάνια ή πολύπλοκη ασθένεια	icd-10	ORPHACODE
<b>Overgrowth syndromes</b>		<b>Q87.3</b>	
	Becwith Wiedemann S		
	Sotos S		
<b>Neural tumor syndromes</b>			
	Hereditary retinoblastoma	C69.2	
<b>Neuroendocrine disorders</b>			
	MEN1 s	E31.2	
	Hereditary paraganglioma	C74.1	
<b>Leukemia predisposition syndromes</b>		C73-C75	
<b>DNA instability syndromes</b>			
	Fanconi anemia	D61.0	
	Αναιμία Blackfan Diamond	D61.0	