

**Синдром гиперпаратиреоза** в сочетании с опухолями челюстей имеет аутосомно-доминантный тип наследования. Характерно развитие аденом или карцином паращитовидных желёз, оссифицирующихся фибром челюстей, кист и опухолей почек. В литературе описан как семейный изолированный паратиреоз, кистозный паратиреоидный аденоматоз. Генетические нарушения при данном синдроме связаны с мутациями гена HRPT2.

### **Синдром Хиппеля–Линдау**

имеет аутосомно-доминантный тип наследования. Характерно появление [гемангиобластом](#)

сетчатки и ЦНС, почечноклеточного рака, феохромоцитомы, опухолей поджелудочной железы. Частота заболевания в Европе — один случай на 36–39 тыс. населения. При этом синдроме выявляют мутации в гене-супрессоре, расположенном в хромосоме 3p25. Существуют четыре варианта синдрома с различной частотой развития феохромоцитомы, почечноклеточного рака и опухолей поджелудочной железы, а также различными мутациями гена.

---

**Интересные статьи:**

- 1) [Остеосаркома](#)
- 2) [Неиммунная водянка плода](#)
- 3) [Роль инфекции в развитии хронического гастрита](#)