

LA SINDROME DI VON HIPPEL-LINDAU



La sindrome di Von Hippel-Lindau è una rara malattia a carattere ereditario che determina una predisposizione allo sviluppo di neoplasie benigne e maligne, che possono colpire diversi organi.

Il segno più comune sono gli emangioblastomi della **retina**, gli emangioblastomi del sistema nervoso centrale (p.es. **cervelletto**, **colonna spinale**), **cisti renali** multiple, **cistoadenomi epididimali** e **cisti pancreatiche** multiple.

Contattateci, l'Associazione Italiana Famiglie VHL può darvi consigli utili.

ASSOCIAZIONE ITALIANA FAMIGLIE VHL ONLUS

Cod. Fisc.: 92162720285

Sede legale: Via Ospedale Civile n. 105 – 35128 Padova

Segreteria: Corso Siccardi n. 11 – 10122 Torino

tel.: 011.53.53.53 – fax: 011.53.72.30

E-mail: vhl@vhl.it - Sito web: www.vhl.it

