

Liste des MALADIES RARES du PANCREAS

Codes ORPHANET pour ORBIS (provisoire)

PCH liées à PRSS1 ou à SPINK1 MR103918	Pancréatites aiguës ou chroniques idiopathiques ou IPE sans étiologie MR675
PCH liées à CFTR MR586	Pancréatites par dysfonction du sphincter d'Oddi (DSO) MR675
PCH liées à CTRC MR676 (=générique)	Pancréatites secondaires au pancréas annulaire MR675
PCH liées à CPA1 ou liées à CASR ou à TRPV6 MR676 (=générique)	Pancréatites secondaires à ansa pancreatica ou divisum MR675
Maladie de Von Hippel-Lindau (VHL) MR892	Pancréatite liée au syndrome Low Phospholipid-Associated Cholelithiasis (L-PAC) MR69663
PAI type 1 à IgG4 MR280302	Syndrome de Shwachman-Diamond (SDS) MR811
PAI type 2 MR280315	Syndrome de Johanson-Blizzard MR2315
PAI indéterminée MR280315	Cystadénomes séreux MR424073
Pancréatites secondaires aux hypercalcémies primaires et secondaires MR444490	Cystadénomes mucineux MR424053
Pancréatites sur hypertriglycémie (HTG) MR444490	Kyste lympho-épithélial MR313906
Pancréatites secondaires au déficit en lipoprotéine lipase (Syndrome FCS) MR444490	Transformation kystique des acini (TKA) MR313906
Pancréatites secondaires au déficit en Colipase MR309108	Lymphangiome pancréatique MR458792
Déficit combiné en lipase-colipase pancréatique MR309111	Dystrophie kystique sur pancréas aberrant (DKPA) MR313906
Déficit en triacylglycérol lipase pancréatique MR309031	Kyste pancréatique congénital MR313906
Tumeur pseudo-papillaire et solide du pancréas (TPPS) MR424065	Carcinome pancréatique familial (CaPaFa) MR1333

Agénésie partielle du pancréas **MR2805**