3

TOMÁS FREDDI | DIOGO CORREA

Síndromes Neurocutâneas

Tabela 3.4 – Critérios diagnósticos da doença de von Hippel-Lindau.

Em indivíduos com parente de primeiro grau com doença de von Hippel-Lindau, o diagnóstico clínico pode ser feito quando o indivíduo apresenta pelo menos uma manifestação dessa doença.

Em um indivíduo sem histórico familiar de doença de von Hippel-Lindau, o diagnóstico pode ser confirmado em pacientes com duas manifestações diferentes da doença, das quais pelo menos uma é um hemangioblastoma

Manifestações da doença de von Hippel-Lindau incluídas nos critérios:

- Hemangioblastoma na retina ou no sistema nervoso central
- Carcinoma de células renais
- Feocromocitoma
- Tumor neuroendócrino pancreático
- Tumor do saco endolinfático