



SCHWANNOMATOSE

Designação de um grupo de doenças genéticas que provocam o aparecimento de tumores nos nervos em todo o corpo

APROXIMADAMENTE 1 EM CADA 20.000
NASCIMENTOS TERÁ UM DIA
DIAGNÓSTICO SWN
(1 em cada 70.000 nascimentos, excluindo a NF2-SWN)



Causadas por variantes patogénicas em genes localizados no

cromossoma 22

SINAIS E SINTOMAS

Geralmente desenvolvem-se durante a adolescência até à idade adulta, embora possam ocorrer a qualquer momento



Caracterizam-se por

Desenvolvimento de tumores benignos (schwannomas) geralmente nos nervos periféricos espinhais ou nos nervos vestibulares (auditivos)

O sintoma mais comum é a dor crónica que pode ocorrer em qualquer parte do corpo. Acredita-se que seja causada, pelo menos em parte, por schwannomas que pressionam os nervos

INFORME-SE EM WWW.APNF.PT



APNF
Associação Portuguesa
de Neurofibromatose