

Zespół WT kończyn i krwi

Kod Orpha: 3466 Kod OMIM: 194350

Opis choroby *

Definicja

A rare constitutional aplastic anemia disorder characterized by severe hypo/aplastic anemia or pancytopenia associated with skeletal anomalies (such as radial/ulnar defects and hand/digit abnormalities) and an increased risk of leukemia. There have been no further descriptions in the literature since 1995.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA
3466

Kod OMIM
194350

Kod ICD10
D61.0

Kod ICD11
3A70.0

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.