

Głuchota - obrzęk limfatyczny - białaczka

Kod Orpha: 3226 Kod OMIM: 614038

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic disease characterized by the association of primary lymphedema (typically presenting in one or both lower limbs and frequently affecting the genitalia) and acute myeloid leukemia (often preceded by pancytopenia or myelodysplasia), with or without congenital deafness. Additional reported features include bilateral syndactyly of the toes, hypotelorism and epicanthic folds, long tapering fingers, and neck webbing.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Emberger syndrome
Zespół Embergera
Hearing loss-lymphedema-leukemia syndrome

Kod ORPHA

3226

Kod OMIM

614038

Kod ICD10

D46.7

Kod ICD11

BD93.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.