

Dziedziczna ostra białaczka szpikowa

Kod Orpha: 319465 Kod OMIM: 601626

Opis choroby *

Definicja

Inherited acute myeloid leukemia (AML) is a rare, malignant hematologic disease characterized by clonal proliferation of myeloid blasts, primarily involving the bone marrow, in association with congenital disorders (e.g. Fanconi anemia, dyskeratosis congenita, Bloom syndrome, Down syndrome, congenital neutropenia, neurofibromatosis, etc.) and genetic defects predisposing to AML. Patients present with signs and symptoms related to ineffective hematopoiesis (fatigue, bleeding and bruising, recurrent infections, bone pain) and/or extramedullary site involvement (gingivitis, splenomegaly, etc.). Depending on the underlying genetic defect, there may be additional cancer risks and other health problems present.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Familial AML
	Czysta rodzinna AML
	Czysta rodzinna ostra białaczka szpikowa
	Dziedziczna AML
	Rodzinna AML
	Inherited AML
	Pure familial AML
	Pure familial acute myeloid leukemia

Kod ORPHA
319465

Kod OMIM
601626

Kod ICD10
C92.0

Kod ICD11

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl