

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

Choroba

Synonimy

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