

# 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](http://www.orphanet.pl)