

# Autosomalna dominująca aplazja i mielodysplazja

## Kod Orpha: 314399 Kod OMIM: 614675

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Autosomalna dominująca aplazja i mielodysplazja to rzadkie, genetycznie uwarunkowane zaburzenie hematologiczne, które charakteryzuje się niewydolnością szpiku kostnego. Objawia się niedokrwistością aplastyczną i/lub mielodysplazją, której towarzyszą nieprawidłowości słuchu/uszu (niedosłuch, zapalenie błędnika). Dziedziczy się w sposób autosomalny dominujący.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal dominant aplastic anemia and myelodysplasia  
Autosomalna dominująca niedokrwistość aplastyczna i mielodysplazja

#### Kod ORPHA

314399

#### Kod OMIM

614675

#### Kod ICD10

D61.0

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.