

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.