

Ostra białaczka szpikowa z somatycznymi mutacjami NPM1

Kod Orpha: 402026 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A subtype of acute myeloid leukemia with recurrent genetic abnormalities characterized by leukocytosis, thrombocytosis and nonspecific symptoms related to ineffective hematopoiesis (fatigue, bleeding and bruising, recurrent infections, bone pain), with frequent extramedullary involvement typically presenting as gingival hyperplasia and lymphadenopathy. The disease is characterized by clonal proliferation of myeloid blasts harboring mutations of the *NPM1* gene in the bone marrow, blood and other tissues. It is associated with multilineage dysplasia, involving the myeloid, monocytic, erythroid, and megakaryocytic cell lineages.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

AML with NPM1 somatic mutations
AML z somatycznymi mutacjami NPM1

Kod ORPHA

402026

Kod OMIM

-

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