

Przejściowy zespół mieloproliferacyjny

Kod Orpha: 420611 Kod OMIM: 159595

Opis choroby *

Definicja

A rare hematologic disease characterized by clinical and morphological findings indistinguishable from those of acute myeloid leukemia, typically occurring in newborns with Down syndrome. Peripheral blood and bone marrow blasts display features suggestive of megakaryoblasts. In addition to trisomy 21, acquired GATA1 mutations are present in blast cells. Patients may be asymptomatic or present with thrombocytopenia, less commonly other cytopenias, leukocytosis, hepatosplenomegaly, jaundice, ascites, respiratory distress, bleeding, and pericardial or pleural effusions. Most patients undergo spontaneous remission within the first three months of life, although some may develop life-threatening hepatic, renal, or cardiac complications.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	TMD
	Przejściowa choroba mieloproliferacyjna
	Przejściowa nieprawidłowa mielopoeza
	TMD
	Transient abnormal myelopoiesis
	Transient myeloproliferative disease

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
420611	159595	D47.7

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