

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic multisystem disorder characterized by progressive pancytopenia with bone marrow failure, variable congenital malformations and predisposition to develop hematological or solid tumors.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych Fanconi pancytopenia	Pancytopenia Fanconiego

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
84	616435	D61.0

Kod ICD11
3A70.0

*Źródło

orphanet