

Zespół predyspozycji do nowotworów hematologicznych związany z DDX41

Kod Orpha: 488647 Kod OMIM: 616871

Opis choroby *

Definicja

A rare inherited cancer-predisposing syndrome characterized by adult onset of hematologic malignancies mainly affecting the myeloid lineage (such as myelodysplastic syndrome and/or acute myeloid leukemia), less frequently lymphoid malignancies. Some patients have been reported to develop granulomatous or immune disorders (including sarcoidosis, systemic lupus erythematosus, asthma, eczema, or juvenile arthritis) before or in the absence of hematologic malignancies.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA
488647

Kod OMIM
616871

Kod ICD10
C96.7

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl