

Zespół dziedzicznej małopłytkowości z prawidłowymi płytkami i predyspozycją do nowotworów krwi

Kod Orpha: 71290 Kod OMIM: 601399

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, constitutional thrombocytopenia disease characterized by mild to moderate thrombocytopenia, abnormal platelet function and a propensity to develop hematological malignancies, mainly of myeloid origin.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

FPD/AML

Rodzinny zespół płytek z predyspozycją do ostrej białaczki szpikowej

Zespół FPD/AML

Zespół FPS/AML

FPDMM

FPS/AML

Familial platelet disorder with predisposition to acute myelogenous leukemia

Familial platelet disorder with predisposition to myeloid malignancy

Familial platelet disorder with propensity to acute myeloid leukemia

Familial thrombocytopenia with propensity to acute myelogenous leukemia

Kod ORPHA

71290

Kod OMIM

601399

Kod ICD10

D69.4

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