

# 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](http://www.orphanet.pl)