

# Białaczka mielomonocykowa wieku dziecięcego

Kod Orpha: 86834 Kod OMIM: 607785

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare myelodysplastic/myeloproliferative neoplasm characterized by a proliferation primarily of granulocytic and monocytic lineages with infiltration of the liver and spleen, among other organs. Blasts and promonocytes account for less than 20% of white blood cells in peripheral blood and bone marrow. Erythroid and megakaryocytic abnormalities are often present. BCR-ABL1 fusion is absent, while somatic mutations in genes of the RAS pathway or monosomy 7 may be found. The condition may also occur in the context of neurofibromatosis type 1 or Noonan syndrome-like disorder. Children of less than three years are predominantly affected, with a clear male preponderance. Most patients present with constitutional symptoms, signs of infection, and hepatosplenomegaly.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

JMML

Młodzieńcza przewlekła białaczka  
mielomonocykowa

Juvenile chronic myelomonocytic leukemia

#### Kod ORPHA

86834

#### Kod OMIM

607785

#### Kod ICD10

C93.3

#### Kod ICD11

2A42

---

#### [\\*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)