

Ostra białaczka szpikowa z nieprawidłowymi eozynofilami inv(16)(p13q22) lub t(16;16)(p13;q22 w szpiku

Kod Orpha: 98829 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare acute myeloid leukemia (AML) with recurrent genetic anomaly disorder characterized by an inv(16)(p13q22) or t(16;16)(p13;q22) cytogenic abnormality, which generates a CBFβ-MYH11 fusion gene, presenting with typical morphologic features of AML as well as abnormal bone marrow eosinophils (seen in all stages of maturation with no significant signs of maturation arrest). Myeloid sarcoma and involvement of the central nervous system is relatively common. Cytology reveals myeloblasts, a significant monocytic component and variable numbers of immature eosinophils with atypical purple-violet granules in addition to eosinophilic granules. Presence of the fusion gene is sufficient for diagnosis irrespective of blast count.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

AML with abnormal bone marrow eosinophils
inv(16)(p13q22) or t(16;16)(p13;q22)
AML z nieprawidłowymi eozynofilami
inv(16)(p13q22) lub t(16;16)(p13;q22 w szpiku

Kod ORPHA

98829

Kod OMIM

-

Kod ICD10

C92.5

Kod ICD11

2A60.0

[*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