

Niesklasyfikowana choroba mielodysplastyczna/mieloproliferacyjna

Kod Orpha: 98825 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare myelodysplastic/myeloproliferative neoplasm characterized by clinical, laboratory, and morphological features of both myelodysplastic syndrome and myeloproliferative neoplasm at onset, in the absence of recent cytotoxic or growth factor therapy, and without Philadelphia chromosome, BCR-ABL1 or PCM1-JAK2 fusion, or rearrangement of PDGFRA, PDGFRB, or FGFR1. Cases of a previously well-defined myeloproliferative neoplasm developing dysplastic features are excluded, and the criteria for any other myelodysplastic/myeloproliferative neoplasm, myelodysplastic syndrome, or myeloproliferative neoplasm are not met.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Unclassified mixed myelodysplastic/myeloproliferative syndrome Niesklasyfikowany mieszany zespół mielodysplastyczny/mieloproliferacyjny

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
98825	-	C94.6

Kod ICD11
2A44

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl