

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

Choroba

Synonimy

Unclassified mixed
myelodysplastic/myeloproliferatic syndrome
Niesklasyfikowany mieszany zespół
mielodysplastyczny/mieloproliferacyjny

Kod ORPHA

98825

Kod OMIM

-

Kod ICD10

C94.6

Kod ICD11

2A44

[*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