

# Przejściowa erytoblastopenia dziecięca

Kod Orpha: 98871 Kod OMIM: 227050

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, benign, red cell aplasia of young children or infants characterized by a normocytic normochromic anaemia with severe reticulocytopenia in otherwise normocellular bone marrow, and a complete spontaneous recovery within 1-2 months after diagnosis. Neutropenia and thrombocytosis may be associated findings at diagnosis, and a history of a preceding viral illness is frequent. No organomegaly is observed.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Transient acquired pure red cell aplasia  
Przejściowa nabyta aplazja czysto  
czerwonokrwinkowa

#### Kod ORPHA

98871

#### Kod OMIM

227050

#### Kod ICD10

D60.1

#### Kod ICD11

3A61.0

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.