

Enfermedades que pueden tratarse con trasplantes de células madre

- Leucemia prolinfocítica
- Anomalías de los eritrocitos hereditarias
- Trastornos de las células madre
- Anemia aplásica (severa)
- Anemia de Fanconi
- Hemoglobinuria paroxística nocturna
- Leucemias agudas
- Leucemia linfoblástica aguda
- Leucemia mielógena aguda
- Leucemia bifenotípica aguda
- Leucemia aguda indiferenciada
- Leucemias crónicas
- Leucemia mielógena crónica
- Leucemia linfocítica crónica
- Leucemia mielógena crónica juvenil
- Leucemia mielomonocítica juvenil
- Trastornos mieloproliferativos
- Mielofibrosis aguda
- Metaplasia mieloide agnógena (mielofibrosis)
- Policitemia Vera
- Trombocitemia esencial
- Síndromes mielodisplásicos
- Anemia refractaria
- Anemia refractaria con sideroblastos en anillo
- Anemia refractaria con exceso de blastos
- Anemia refractaria con exceso de blastos en transformación
- Leucemia mielomonocítica crónica
- Trastornos linfoproliferativos
- Linfoma No-Hodgkin
- Enfermedad de Hodgkin
- Beta talasemia grave
- Aplasia eritrocitaria pura
- Enfermedad de células falciformes
- Hipoplasia cartílago cabello
- Trombastenia de Glanzmann
- Osteopetrosis
- Otras malignidades
- Cáncer de mama
- Sarcoma de Ewing
- Neuroblastoma
- Carcinoma celular renal
- Macroglobulinemia de Waldenstrom
- Otros trastornos hereditarios
- Síndrome de Lesch-Nyhan
- Enfermedades de almacenamiento lisosomal
- Mucopolisacaridosis (MPS)
- Síndrome de Hurler (MPS-IH)
- Síndrome de Scheie (MPS-IS)
- Síndrome de Hunter (MPS-II)
- Síndrome de Sanfilippo (MPS-III)
- Síndrome de Morquio (MPS-IV)
- Síndrome de Maroteaux-Lamy (MPS-VI)
- Síndrome de Sly, deficiencia de la beta-glucuronidasa (MPS-VII)
- Adrenoleucodistrofia
- Mucopolipidosis II (enfermedad de células I)
- Enfermedad de Krabbe
- Enfermedad de Gaucher
- Enfermedad de Niemann-Pick
- Enfermedad de Wolman
- Leucodistrofia metacromática
- Trastornos histiocíticos
- Linfohistiocitosis eritrofagocítica familiar
- Histiocitosis X
- Hemofagocitosis
- Trastornos fagocíticos
- Síndrome de Chediak-Higashi
- Enfermedad granulomatosa crónica
- Deficiencia de actina en los neutrófilos
- Disgenesia reticular
- Trastornos congénitos del sistema inmunológico
- Ataxia-Telangiectasia
- Síndrome de Kostmann
- Deficiencia de adhesión leucocitaria
- Síndrome de DiGeorge
- Síndrome del linfocito desnudo
- Síndrome de Omenn
- Inmunodeficiencia combinada grave (SCID, por sus siglas en inglés)
- SCID con deficiencia de adenosina deaminasa
- Ausencia de células T y B, SCID
- Ausencia de células T, células B normales, SCID
- Inmunodeficiencia común variable
- Síndrome de Wiskott-Aldrich
- Trastorno linfoproliferativo ligado al cromosoma X
- Anomalías de las plaquetas hereditarias
- Trombocitopenia amegacariocítica congénita
- Trastornos de las células plasmáticas
- Mieloma múltiple