

# Aplazja przewodów Mullera i hiperandrogenizm

## Kod Orpha: 247768 Kod OMIM: 158330

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare syndrome with 46,XX disorder of sex development characterized by Müllerian duct hypoplasia or agenesis associated with clinical and biological evidence of hyperandrogenism in 46,XX females. Patients present with hypoplastic or absent uterus, variable abnormalities of other reproductive organs, primary amenorrhea, acne, hirsutism, and sometimes renal anomalies. External genitalia and secondary sexual characteristics are normal. Hormonal analysis shows variably elevated serum levels of androstenedione, dehydroepiandrosterone, and/or total and free testosterone.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Müllerian duct failure and hyperandrogenism Niedobór WNT4 Nieprawidłowości przewodów Mullera i hiperandrogenizm WNT4 deficiency

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
247768	158330	Q51.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)