

Pierwotny hipogonadyzm hipergonadotropowy - łysienie ciemieniowe

Kod Orpha: 2232 Kod OMIM: 241090

Opis choroby *

Definicja

A rare endocrine disorder characterized by primary hypogonadism and partial alopecia. Females present with Müllerian hypoplasia, absent or streak ovaries, hypoplastic internal genitalia, primary amenorrhea, and sparse or absent axillary and pubic hair. Some patients also presented sparse eyebrows, microcephaly, flat occiput, dorsal kyphosis or mild intellectual disability. The only described male presents with germinal cell aplasia. Affected individual all present partial scalp alopecia.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Al Awadi-Farag-Teebi syndrome Zespół Al Awadi, Farag i Teebi

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2232	241090	E29.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl