

Hipogonadyzm hipogonadotropowy - zwyrodnienie barwnikowe siatkówki

Kod Orpha: 2235 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare endocrine syndrome characterized by the association of hypogonadotropic hypogonadism (with primary amenorrhea and lack of secondary sexual development) and retinitis pigmentosa.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Chang-Davidson-Carlson syndrome
Zespół Changa, Davidsona i Carlsona

Kod ORPHA

2235

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.