

Opis choroby *

Definicja

A rare disorder/difference of sex development (DSD) characterized by atypical gonadal development that results in genital ambiguity of variable degree ranging from almost female phenotype to almost male phenotype in a patient carrying a 46,XY karyotype.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych 46,XY PGD

46,XY PGD

Częściowa dysgenezja jąder z kariotypem 46,XY

46,XY partial testicular dysgenesis

Kod ORPHA

251510

Kod OMIM

615542

Kod ICD10

Q56.1

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet