

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych 46,XY PGD	46,XY PGD
	Częściowa dysgenezja jąder z karyotypem 46,XY
	46,XY partial testicular dysgenesis

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
251510	615542	Q56.1

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet