

Chromosom pierścieniowy Y

Kod Orpha: 261529 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Ring chromosome Y syndrome is a rare chromosome Y structural anomaly, with a highly variable phenotype, mostly characterized by short stature, partial to total gonadal failure, sexual infantilism, genital anomalies (e.g. ambiguous genitalia, hypospadias, cryptorchidism), and azoospermia or oligozoospermia. Additional reported features include speech delay, obesity, and acanthosis nigricans. Gender dysphoria and comorbid bipolar disorder have also been observed.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Ring chromosome Y
r(Y)
r(Y)

Kod ORPHA

261529

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q98.6

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.