

Zespół Kallmanna

Kod Orpha: 478 Kod OMIM: 615271

Opis choroby *

Definicja

Kallmann syndrome (KS) is a developmental genetic disorder characterized by the association of congenital hypogonadotropic hypogonadism (CHH) due to gonadotropin-releasing hormone (GnRH) deficiency, and anosmia or hyposmia (with hypoplasia or aplasia of the olfactory bulbs).

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Congenital hypogonadotropic hypogonadism with anosmia

Patologiczna sekwencja węchowo-płciowa

Wrodzony hipogonadyzm hipogonadotropowy z anosmią

Olfacto-genital pathological sequence

Kod ORPHA

478

Kod OMIM

615271

Kod ICD10

E23.0

Kod ICD11

5A61.2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl