

# 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](http://www.orphanet.pl)