

Zespół 47,XYY

Kod Orpha: 8 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Rzadka aneuploidia chromosomów płciowych, w której mężczyźni otrzymują dodatkowy chromosom Y, która charakteryzuje się wysokim wzrostem obserwowanym od dzieciństwa, makrocefalią, charakterystycznymi rysami twarzy (łagodny hiperteloryzm, nisko osadzone uszy, nieco płaska okolica policzkowa), opóźnieniem mowy i zwiększonym ryzykiem wystąpienia problemów emocjonalnych oraz w kontaktach społecznych, zespołu nadpobudliwości z deficytem uwagi lub zaburzeń ze spektrum autyzmu.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Double Y syndrome
Podwójny Y
Disomia Y
XYY syndrome
Y disomy

Kod ORPHA

8

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q98.5

Kod ICD11

LD52.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl