

Zaburzenie różnicowania płci z kariotypem 46,XY uwarunkowane genetycznie pochodzenia endokrynologicznego

Kod Orpha: 325713 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Synonimy

Genetic 46,XY DSD of endocrine origin
ZRP 46,XY uwarunkowane genetycznie
pochodzenia endokrynologicznego

Kod ORPHA
325713

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.