

Zaburzenie różnicowania płci z kariotypem 46,XY uwarunkowane genetycznie

Kod Orpha: 325706 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Synonimy
Genetic 46,XY DSD
ZRP 46,XY uwarunkowane genetycznie

Kod ORPHA
325706

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.