

# Hiperandrogenizm z powodu niedoboru reduktazy kortyzonu

Kod Orpha: 168588 Kod OMIM: 614662

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, endocrine disease characterized by defect in conversion of cortisone to active cortisol, resulting in ACTH-mediated excessive androgen release from adrenal glands. Premature adrenarche is typical with precocious pseudopuberty, proportionate tall stature and accelerated bone maturation in males, and hirsutism, oligomenorrhea, central obesity and infertility in females. Imaging studies may indicate adrenal hyperplasia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

11-beta-hydroxysteroid dehydrogenase deficiency type 1  
Niedobór dehydrogenazy 11-beta-hydroksysteroidowej typu 1

#### Kod ORPHA

168588

#### Kod OMIM

614662

#### Kod ICD10

E25.8

#### Kod ICD11

5A71.Y

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)