

# Zaburzenie różnicowania płci o kariotypie 46,XY - niewydolność nadnerczy z powodu deficytu CYP11A1

## Kod Orpha: 168558 Kod OMIM: 613743

### Opis choroby \*

#### Definicja

46,XY disorder of sex development-adrenal insufficiency due to CYP11A1 deficiency is a rare, genetic, developmental defect during embryogenesis disorder characterized by severe, early-onset, salt-wasting adrenal insufficiency and ambiguous/female external genitalia (irrespective of chromosomal sex) due to mutations in the *CYP11A1* gene. Milder cases may present delayed onset of adrenal gland dysfunction and genitalia phenotype may range from normal male to female in individuals with 46,XY karyotype. Imaging studies reveal hypoplastic/absent adrenal glands and biochemical findings include low serum cortisol, mineralocorticoids, androgens, and sodium, with elevated potassium levels.

#### Dane

##### Klasyfikacja

Choroba

##### Synonimy

XY sex reversal-adrenal failure

Odwrocenie płci XY - niewydolność nadnerczy

46,XY disorder of sex development-adrenal insufficiency due to CYP11A1 deficiency

##### Kod ORPHA

168558

##### Kod OMIM

613743

##### Kod ICD10

Q56.1

##### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)