

# Klasyczny wrodzony przerost nadnerczy spowodowany niedoborem 21-hydroksylazy, postać prosta maskulinizująca

**Kod Orpha: 315311 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

A form of classical congenital adrenal hyperplasia due to 21-hydroxylase deficiency characterized by abnormal genital development with variable levels of virilization in females, and normal genitalia in males in association with glucocorticoid insufficiency with absence of salt-wasting, accelerated growth velocity and bone maturation, premature adrenarche and precocious puberty leading to reduced adult height. Females have a normal uterus and various degrees of abnormal vaginal development.

### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

Classic 21-OHD CAH, simple virilizing form  
Klasyczny 21-OHD CAH, postać prosta maskulinizująca

#### Kod ORPHA

315311

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

E25.0

#### Kod ICD11

5A71.01

---

#### \*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)