

# Jądrowe zaburzenie rozwoju płci z karyotypem 46,XX

## Kod Orpha: 393 Kod OMIM: 400045

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare disorder of sex development (DSD) associated with a 46, XX karyotype and characterized by male external genitalia, ranging from normal to atypical with associated testosterone deficiency.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

46,XX testicular DSD  
XX, męczyzna  
Zespół De la Chapelle  
De la Chapelle syndrome  
XX, male syndrome

#### Kod ORPHA

393

#### Kod OMIM

400045

#### Kod ICD10

Q99.1

#### Kod ICD11

LD2A.Y

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.