

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.