

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 46,XX testicular DSD

Synonimy

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