

Zaburzenie różnicowania płci z kariotypem 46,XY z powodu niedoboru 17,20-desmolazy jądrowej

Kod Orpha: 443087 Kod OMIM: 614279

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy

46,XY disorder of sex development due to testicular 17,20-desmolase deficiency

Kod ORPHA
443087

Kod OMIM
614279

Kod ICD10
E29.1

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.