

Agnezja i aplazja trzonu macicy

Kod Orpha: 180142 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, non-syndromic, uterovaginal malformation characterized by underdevelopment of the uterus, ranging from complete absence to the presence of bilateral rudimentary horns with or without a cavity. Patients usually present with primary amenorrhea, abdominal/pelvic pain and/or infertility.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Kod ORPHA

180142

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q51.0

Kod ICD11

LB44.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.