

Wrodzony przerost kory nadnerczy

Kod Orpha: 418 Kod OMIM: 613571

Opis choroby *

Definicja

A group of rare inherited endocrine disorders caused by a steroidogenic enzyme deficiency and characterized by adrenal insufficiency and variable degrees of hyper- or hypoandrogenism manifestations, depending on disease type and severity.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

CAH

Kod ORPHA

418

Kod OMIM

613571

Kod ICD10

E25.0

Kod ICD11

5A71.01

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.