

Hipoplazja komórek Leydiga

Kod Orpha: 755 Kod OMIM: 238320

Opis choroby *

Definicja

A rare, 46,XY disorder of sex development due to impaired androgen production characterized by impaired normal male sexual development. The severity of the disorder varies and can manifest in its severe form with complete 46,XY male pseudohermaphroditism, including low testosterone and high luteinizing hormone levels, absent development of secondary male sex characteristics and lack of breast development. Patients with the milder form can have a wider range of phenotypes, ranging from micropenis to severe hypospadias.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

46,XY DSD due to LH resistance or LHB deficiency
46,XY DSD z powodu niewrażliwości na hormon luteinizujący lub Niedobór podjednostki beta hormonu luteinizującego
46,XY DSD z powodu niewrażliwości na LH lub niedoboru LHB
46,XY zaburzenie różnicowania płci z powodu niewrażliwości na hormon luteinizujący lub Niedobór podjednostki beta hormonu luteinizującego
46,XY zaburzenie różnicowania płci z powodu niewrażliwości na LH lub niedoboru LHB
Pseudohermafrodytyzm męski z powodu niewrażliwości na hormon luteinizujący lub Niedobór podjednostki beta hormonu luteinizującego
Pseudohermafrodytyzm męski z powodu niewrażliwości na LH lub niedoboru LHB
46,XY DSD due to luteinizing hormone resistance or luteinizing hormone beta subunit deficiency
46,XY disorder of sex development due to LH resistance or LHB deficiency
46,XY disorder of sex development due to

luteinizing hormone resistance or luteinizing hormone beta subunit deficiency

Kod ORPHA
755

Kod OMIM
238320

Kod ICD10
Q56.1

Kod ICD11
LD2A.3

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie www.orphanet.pl