

Zespół 48,XXXY

Kod Orpha: 96263 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

The 48,XXXY syndrome represents a chromosomal anomaly of the aneuploidic type characterized by the presence of two extra X chromosomes in males.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

96263

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q98.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.