

Opis choroby *

Definicja

The 48,XXXYY 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