

## **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