

Zespół 48,XYY

Kod Orpha: 99329 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare Y chromosome number anomaly that affects only males and is characterized by mild-moderate developmental delay (especially speech), normal to mild intellectual disability, large, irregular teeth with poor enamel, tall stature and acne. Radioulnar synostosis and clinodactyly have also been associated. Boys generally present normal genitalia, while hypogonadism and infertility is frequently reported in adult males.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Kod ORPHA
99329

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q98.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.