

Isochromosom Yq

Kod Orpha: 98798 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Isochromosomy Yq is a rare gonosomy anomaly with a variable phenotype including a female phenotype with sexual development delay, streak gonads, short stature and Turner syndrome features and male phenotype with infertility due to azoospermia.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
98798

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q98.6

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.