

Izochromosom Yp

Kod Orpha: 98797 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Izochromosom Yp jest rzadkim gonosomalnym zaburzeniem, charakteryzującym się zmiennym obrazem klinicznym i może wystąpić u zdrowych płodnych mężczyzn, mężczyzn niepłodnych, mężczyzn z obojnaczymi narządami płciowymi zewnętrznymi albo z niepełną maskulinizacją.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
98797

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q98.6

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.