

# Dysgenezja gonad 46,XX

Kod Orpha: 243 Kod OMIM: 618117

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare disorder/difference of sex development characterized by a primary ovarian defect, either a failure of the gonads to develop or resistance to gonadotrophin stimulation which leads to premature ovarian failure (POF) in otherwise phenotypically female 46,XX individuals.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

46,XX complete gonadal dysgenesis  
46,XX całkowita dysgenezja gonad  
46,XX czysta dysgenezja gonad  
46,XX dysgenezja jajników  
FSH-RO  
Hipergonadotropowa dysgenezja jajników  
Jajniki niewrażliwe na działanie hormonu folikulotropowego  
XX dysgenezja gonad żeńskich  
XX-GD  
46,XX ovarian dysgenesis  
46,XX pure gonadal dysgenesis  
Hypergonadotropic ovarian dysgenesis  
XX female gonadal dysgenesis  
XX-GD

#### Kod ORPHA

243

#### Kod OMIM

618117

#### Kod ICD10

Q99.1

#### Kod ICD11

LB45.1

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)