

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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