

Opis choroby *

Definicja

Trisomy X is a sex chromosome anomaly with a variable phenotype caused by the presence of an extra X chromosome in females (47,XXX instead of 46,XX).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych 47,XXX syndrome
Zespół 47,XXX
Zespół potrójnego X
Zespół XXX
Triple X syndrome
Triplo-X syndrome
XXX syndrome

Synonimy

Kod ORPHA

3375

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q97.0

Kod ICD11

LD50.1

*Źródło

orphanet