

Syndrom 47,XYY

Verze k tisku již není podporovaná a může obsahovat chyby s vykreslováním. Aktualizujte si prosím záložky ve svém prohlížeči a použijte prosím zabudovanou funkci prohlížeče pro tisknutí.

Syndrom 47,XYY je způsoben přítomností dvou a více chromozomů Y v karyotypu, nejčastěji přímo karyotypem **47,XYY**. Jedná se tedy o gonozomální numerickou aberaci. Dříve se tento syndrom označoval jako „Supermale“ - tento termín se dnes již nepoužívá. Syndrom má minimum klinických příznaků, muži mohou mít vyšší postavu a mírné psychosociální poruchy (nejčastěji poruchy učení). Výsledky starších studií, které dávaly tento syndrom do souvislosti s agresivitou a zločinným chováním, se nepotvrdily [1].

MKN-10 klasifikace

Syndrom 47,XYY podle MKN-10: Q98.5 (<https://old.uzis.cz/cz/mkn/Q90-Q99.html#Q98.5>)

Odkazy

Související články

- Chromozomální abnormality
- Numerické chromozomální abnormality
- Syndromy podmíněné aneuploidii gonozomů
 - Turnerův syndrom
 - Klinefelterův syndrom
 - Syndrom 47,XXX

Externí odkazy

- for parents.pdf The XYY Condition (<https://www.scotgen.org.uk/documents/XYY>)
- 47,XYY syndrome - Genetics Home Reference (<https://ghr.nlm.nih.gov/condition/47xyy-syndrome>)

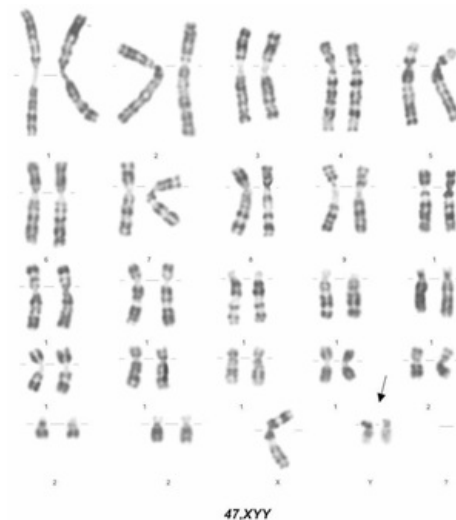
Reference

1. THOMPSON, James Scott, Margaret Wilson THOMPSON a Robert L NUSSBAUM, et al. *Klinická genetika: Thompson & Thompson*. 6. vydání. Praha : Triton, 2004. 426 s. ISBN 80-7254-475-6.



Článek neobsahuje vše, co by měl.

Můžete se přidat k jeho autorům (https://www.wikiskripta.eu/index.php?title=Syndrom_47,XYY&action=history) a doplnit (https://www.wikiskripta.eu/index.php?title=Syndrom_47,XYY&action=edit) jej. O vhodných změnách se lze poradit v diskusi.



Karyotyp 47,XYY syndromu

Citováno z „https://www.wikiskripta.eu/index.php?title=Syndrom_47,XYY&oldid=452641“