

Izolowany Niedobór hormonu wzrostu typu IB

Kod Orpha: 231671 Kod OMIM: 618157

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Congenital IGHD type IB
Wrodzony IGHD typu IB
Wrodzony izolowany Niedobór GH typu IB
Wrodzony izolowany Niedobór hormonu wzrostu typu IB
Congenital isolated GH deficiency type IB
Congenital isolated growth hormone deficiency type IB

Kod ORPHA

231671

Kod OMIM

618157

Kod ICD10

E23.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.