

# 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.