

## 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