

# Izolowany Niedobór hormonu wzrostu typu II

## Kod Orpha: 231679 Kod OMIM: 173100

### Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

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

Kod ORPHA

231679

Kod OMIM

173100

Kod ICD10

E23.0

Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.