

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.