

Izolowany Niedobór hormonu wzrostu typu IA

Kod Orpha: 231662 Kod OMIM: 618160

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Congenital IGHD type IA

Wrodzony IGHD typu IA

Wrodzony izolowany Niedobór GH typu IA

Wrodzony izolowany Niedobór hormonu wzrostu typu IA

Congenital isolated GH deficiency type IA

Congenital isolated growth hormone deficiency type IA

Kod ORPHA

231662

Kod OMIM

618160

Kod ICD10

E23.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.