

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.