

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