

Izolowany Niedobór hormonu wzrostu typu III

Kod Orpha: 231692 Kod OMIM: 300123

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Congenital IGHD type III
IGHD sprzężony z chromosomem X
Izolowany Niedobór hormonu wzrostu sprzężony z chromosomem X
Wrodzony IGHD typu III
Wrodzony izolowany Niedobór GH typu III
Wrodzony izolowany Niedobór hormonu wzrostu typu III
Congenital isolated GH deficiency type III
Congenital isolated growth hormone deficiency type III
X-linked IGHD
X-linked isolated growth hormone deficiency

Kod ORPHA

231692

Kod OMIM

300123

Kod ICD10

E23.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl