

## 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