

Niski wzrost spowodowany izolowanym niedoborem hormonu wzrostu z hipogammaglobulinemią sprzężoną z chromosomem X

Kod Orpha: 632 Kod OMIM: 307200

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Podtyp kliniczny

Kod ORPHA
632

Kod OMIM
307200

Kod ICD10
E23.0

Kod ICD11
4A01.00

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.