

Wrodzony hipogonadyzm hipogonadotropowy

Kod Orpha: 174590 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Kod ORPHA

174590

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E23.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.