

# Rodzinna niedoczynność tarczycy spowodowana mutacją receptora TSH

## Kod Orpha: 424 Kod OMIM: 609152

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare hyperthyroidism characterized by mild to severe hyperthyroidism, presence of goiter, absence of features of autoimmunity, frequent relapses while on treatment and a positive family history.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Familial non-immune hyperthyroidism  
Rodzinna nieimmunologiczna nadczynność tarczycy  
Resistance to thyroid stimulating hormone

#### Kod ORPHA

424

#### Kod OMIM

609152

#### Kod ICD10

E05.8

#### Kod ICD11

5A02.Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.