

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.