

# Ośrodkowa wrodzona niedoczynność tarczycy

Kod Orpha: 226298 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

Central or secondary congenital hypothyroidism is a type of permanent congenital hypothyroidism (see this term) characterized by permanent thyroid hormone deficiency that is present from birth and secondary to a disorder in the thyroid-stimulating hormone (TSH) - thyrotropin-releasing hormone (TRH) system.

### Dane

#### Klasyfikacja

Grupa fenomenów

#### Synonimy

Secondary hypothyroidism  
Wtórna niedoczynność tarczycy

#### Kod ORPHA

226298

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

E03.1

#### Kod ICD11

5A61.41

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.