

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.