

Pierwotna wrodzona niedoczynność tarczycy

Kod Orpha: 226295 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Primary congenital hypothyroidism is a type of permanent congenital hypothyroidism (see this term), a permanent thyroid hormone deficiency that is present from birth.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Kod ORPHA

226295

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E03.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.