

Niedoczynność tarczycy z powodu niedoboru czynników transkrypcyjnych zaangażowanych w rozwój lub funkcjonowanie przysadki

Kod Orpha: 226307 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Hypothyroidism due to mutations in transcription factors involved in pituitary development or function is a type of central congenital hypothyroidism (see this term), a permanent thyroid deficiency that is present from birth, characterized by low levels of thyroid hormones caused by disorders in the development or function of the pituitary.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

226307

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E03.1

Kod ICD11

5A00.01

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl