

Nienabyty złożony Niedobór hormonów przysadki

Kod Orpha: 467 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Congenital hypopituitarism is characterized by multiple pituitary hormone deficiency, including somatotroph, thyrotroph, lactotroph, corticotroph or gonadotroph deficiencies, due to mutations of pituitary transcription factors involved in pituitary ontogenesis.

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Synonimy

Congenital combined pituitary hormone deficiency
Dziedziczny złożony Niedobór hormonów przysadki
Wrodzona niedoczynność przysadki
Congenital hypopituitarism

Kod ORPHA

467

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E23.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.