

## 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