

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