

Oporność na hormon tarczycy spowodowana mutacją receptora alfa hormonu tarczycy

Kod Orpha: 566231 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare primary congenital hypothyroidism characterized by a markedly reduced T4/T3 ratio, normal levels of thyroid-stimulating hormone, and a highly variable clinical phenotype, which most commonly includes decreased metabolic rate, bradycardia, chronic constipation, neurodevelopmental delay, and delayed bone age and skeletal abnormalities. Dysmorphic craniofacial features, such as macrocephaly, broad face, flat nose, large tongue, and thick lips, have also been reported. Some patients may show only minimal signs and symptoms.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	RTHa
	Oporność na hormon tarczycy alpha
	Oporność na hormon tarczycy z powodu mutacji w TRa
	Resistance to thyroid hormone alpha
	Resistance to thyroid hormone due to a mutation in TRa

Kod ORPHA
566231

Kod OMIM
-

Kod ICD10
E07.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl