

# Rodzinna dyshormonogeneza tarczycy

**Kod Orpha: 95716 Kod OMIM: 607200**

## Opis choroby \*

### Definicja

Familial thyroid dyshormonogenesis is a type of primary congenital hypothyroidism (see this term), a permanent thyroid hormone deficiency that is present from birth, which results from inborn errors of thyroid hormone synthesis.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Thyroid dyshormonogenesis

Rodzinna dyshormonogeneza tarczycy

#### Kod ORPHA

95716

#### Kod OMIM

607200

#### Kod ICD10

E03.1

#### Kod ICD11

5A00.00

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.