

Atyreoza

Kod Orpha: 95713 Kod OMIM: 225250

Opis choroby *

Definicja

A rare form of thyroid dysgenesis characterized by complete absence of thyroid tissue that results in primary congenital hypothyroidism, a permanent thyroid deficiency that is present from birth.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Kod ORPHA

95713

Kod OMIM

225250

Kod ICD10

E03.1

Kod ICD11

5A00.01

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.