

Wrodzona niedoczynność tarczycy spowodowana anomalią rozwojową

Kod Orpha: 95711 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Thyroid dysgenesis is a type of primary congenital hypothyroidism (see this term), a permanent thyroid hormone deficiency that is present from birth.

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Synonimy

Primary congenital hypothyroidism due to developmental anomaly
Wrodzona niedoczynność tarczycy spowodowana anomalią rozwojową

Kod ORPHA

95711

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E03.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.