

Złożone niedobory hormonów przysadki, formy genetyczne

Kod Orpha: 95494 Kod OMIM: 613986

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. Congenital hypopituitarism is rare compared with the high incidence of hypopituitarism induced by pituitary adenomas, transsphenoidal surgery or radiotherapy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Familial congenital hypopituitarism
Rodzinna wrodzona niedoczynność przysadki
Złożone niedobory hormonów przysadki, formy genetyczne
Multiple pituitary hormone deficiencies, genetic forms

Kod ORPHA
95494

Kod OMIM
613986

Kod ICD10
E23.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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