

# Zespół Pradera i Willego z powodu mutacji punktowej

**Kod Orpha: 398069 Kod OMIM: 615547**

## Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja  
Choroba

Synonimy  
MAGEL2-related PWLS  
PWS z powodu mutacji punktowej  
Schaaf-Yang syndrome

Kod ORPHA  
398069

Kod OMIM  
615547

Kod ICD10  
Q87.1

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.