

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.