

Zespół podobny do zespołu Pradera i Willego

Kod Orpha: 398073 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Zespół podobny do zespołu Pradera i Willego jest rzadką, genetycznie uwarunkowaną chorobą endokrynologiczną, która charakteryzuje się objawami przypominającymi fenotyp zespołu Pradera i Willego (w tym otyłość, nadmierny apetyt, hipotonia, opóźnienie psychoruchowe, niepełnosprawność intelektualna, małe dłonie/stopy, hipogonadyzm, niedobór hormonu wzrostu i charakterystyczny wygląd twarzy), przy braku nieprawidłowości genomowych w regionie 15q11-q13.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

PWS-like

Zespół podobny do PWS

Kod ORPHA

398073

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.