

# 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.