

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	Synonimy	
Grupa fenomenów	PWS-like Zespół podobny do PWS	
<b>Kod ORPHA</b> 398073	<b>Kod OMIM</b> -	<b>Kod ICD10</b> Q87.1
<b>Kod ICD11</b> -		

---

### \*Źródło

orphanet