

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	Synonimy	
Grupa fenomenów	PWS-like Zespół podobny do PWS	
Kod ORPHA 398073	Kod OMIM -	Kod ICD10 Q87.1
Kod ICD11 -		

*Źródło

orphanet