

Zespół podobny do zespołu Pradera i Willego z powodu mutacji punktowej

Kod Orpha: 398079 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy

SIM1-related PWLS

Zespół podobny do zespołu Pradera i Willego z powodu mutacji punktowej

Kod ORPHA
398079

Kod OMIM

-

Kod ICD10
Q87.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.