

Zespół Pradera i Willego spowodowany ojcowską delecją 15q11q13 typu 1

Kod Orpha: 177901 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Podtyp etiologiczny

Kod ORPHA 177901	Kod OMIM -	Kod ICD10 Q87.1
---------------------	---------------	--------------------

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.