

# Zespół Pradera i Willego spowodowany mutacją imprintingu

**Kod Orpha: 177910 Kod OMIM: 176270**

## Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Kod ORPHA

177910

Kod OMIM

176270

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.