

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare Prader-Willi like syndrome due to an interstitial deletion located at 6q16.1q16.2 and characterized by obesity, hyperphagia, hypotonia, small hands and feet, eye/vision anomalies, and global developmental delay.

### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Del(6)(q16)
	Del(6)(q16)
	Monosomia 6q16
	Zespół podobny do zespołu Pradera i Williego
	spowodowany delecją 6q16
	Monosomy 6q16
	Prader-Willi-like syndrome due to microdeletion
	6q16

### Kod ORPHA

171829

### Kod OMIM

-

### Kod ICD10

Q93.5

### Kod ICD11

-

---

### \*Źródło

orphanet