

Związany z MYT1L zespół opóźnienia rozwoju- niepełnosprawności intelektualnej-otyłości

Kod Orpha: 647799 Kod OMIM: 616521

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy

MYT1L-related Prader-Willi-like syndrome

Kod ORPHA
647799

Kod OMIM
616521

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.