

# 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.