

# Zespół Pradera i Williego

## Kod Orpha: 739 Kod OMIM: 615547

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare genetic, neurodevelopmental syndrome characterized by hypothalamic-pituitary dysfunction with severe hypotonia and feeding deficits during the neonatal period followed by an excessive weight gain period with hyperphagia with a risk of severe obesity during childhood and adulthood, learning difficulties, deficits of social skills and behavioral problems or severe psychiatric problems.

#### Dane

##### Klasyfikacja

Choroba

##### Synonimy

Prader-Labhart-Willi syndrome

Zespół Pradera, Labharta i Williego

Zespół Williego i Pradera

##### Kod ORPHA

739

##### Kod OMIM

615547

##### Kod ICD10

Q87.1

##### Kod ICD11

LD90.3

---

\*Źródło

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.