

# 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.