

Zespół Waardenburga typu 2

Kod Orpha: 895 Kod OMIM: 611584

Opis choroby *

Definicja

An autosomal dominant subtype of Waardenburg syndrome (WS) characterized by varying degrees of deafness and pigmentation anomalies of eyes, hair and skin, but without dystopia canthorum.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

WS2

WS2

Zespół Waardenburga typu II

Waardenburg syndrome type II

Kod ORPHA

895

Kod OMIM

611584

Kod ICD10

E70.3

Kod ICD11

EC23.2Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.