

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	Synonimy
Podtyp kliniczny	WS2 WS2 Zespół Waardenburga typu II Waardenburg syndrome type II

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
895	611584	E70.3

Kod ICD11
EC23.2Y

*Źródło

orphanet