

Zespół Waardenburga typu 3

Kod Orpha: 896 Kod OMIM: 148820

Opis choroby *

Definicja

A very rare subtype of Waardenburg syndrome (WS) that is characterized by limb anomalies in association with congenital hearing loss, minor defects in structures arising from neural crest, resulting in pigmentation anomalies of eyes, hair, and skin.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Klein-Waardenburg syndrome

WS3

Zespół Klein i Waardenburga

Zespół Waardenburga typu III

Zespół Waardenburga z wadami kończyn

WS3

Waardenburg syndrome type III

Waardenburg syndrome with limb anomalies

Kod ORPHA

896

Kod OMIM

148820

Kod ICD10

E70.3

Kod ICD11

EC23.2Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl