

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Podtyp kliniczny	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