

## **Opis choroby \***

### Definicja

A subtype of Waardenburg syndrome (WS) characterized by congenital deafness, minor defects in structures arising from neural crest resulting in pigmentation anomalies of eyes, hair, and skin, in combination with dystopia canthorum.

### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Podtyp kliniczny	WS1
	WS1
	Zespół Waardenburga typu I
	Waardenburg syndrome type I

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
894	193500	E70.3

Kod ICD11
EC23.2Y

---

### \*Źródło

orphanet