

# Zespół WAGR

Kod Orpha: 893 Kod OMIM: 612469

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic disorder characterized by the association of total or partial aniridia, genitourinary anomalies (ranging from sexual ambiguity to ectopia testis), variable degrees of intellectual disability, and an increased risk of developing Wilms tumor. Glaucoma or cataract are also possible, and a minority of patients develop kidney failure. Other variable findings may include obesity and duplicated halluces.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(11)(p13)  
Del(11)(p13)  
Delecja 11p13  
Monosomia 11p13  
Zespół guza Wilmsa, aniridii, wad moczowo-płciowych i niepełnosprawności intelektualnej  
Deletion 11p13  
Monosomy 11p13  
Wilms tumor-aniridia-genitourinary anomalies-intellectual disability syndrome

#### Kod ORPHA

893

#### Kod OMIM

612469

#### Kod ICD10

C64

#### Kod ICD11

LD2A.Y

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)