

# Zespół całościowego opóźnienia w rozwoju, torbieli płucnych, przerostu ciała i guza Wilmsa

## Kod Orpha: 404476 Kod OMIM: 618272

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Zespół całościowego opóźnienia rozwoju, torbieli płucnych, przerostu ciała i guza Wilmsa jest rzadkim, genetycznie uwarunkowanym zespołem z przerostem ciała, który charakteryzuje się całościowym opóźnieniem rozwoju, makrosomią z następczym przerostem, ciała, obustronnymi torbielowatymi zmianami płuc, wrodzoną nefromegalią i obustronnym guzem Wilmsa. Dysmorfia twarzoczaszki obejmuje wielkogłowie, wypukłe czoło, duże ciemiączko przednie, łagodny hiperteloryzm, dołki w obrębie uszu, płaski grzbiet nosa, zadarty nos i łagodne małozuchwie. Mogą występować dodatkowe cechy takie jak: wady mózgu i układu kostnego, powiększony i wystający brzuch, poduszeczki tłuszczowe na grzbiecie i palcach stóp oraz pofałdowane podeszwy z fałdami skórnymi, a także przepuklina pępkowa/pachwinowa i zachowanie autystyczne.inf brsup

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

GLOW syndrome  
Zespół GLOW

#### Kod ORPHA

404476

#### Kod OMIM

618272

#### Kod ICD10

Q87.3

#### Kod ICD11

LD2C

---

#### [\\*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)