

WAS IST DAS WAGR-SYNDROM

Das WAGR-Syndrom ist eine seltene genetische Erkrankung die etwa in 1 von 1 Million Geburten vorkommt. Es wird durch das Fehlen eines Genabschnittes auf dem Chromosom 11 verursacht. Menschen mit WAGR-Syndrom stehen einigen Herausforderungen gegenüber, können aber ein glückliches und produktives Leben führen.



W Wilms Tumor ist eine seltene Krebserkrankung der Niere, die in der Kindheit auftritt. 50% der Personen mit WAGR-Syndrom sind davon betroffen

A Aniridie ist eine seltene Augenerkrankung, bei der es zu einer starken Sehbeeinträchtigung kommt und die zur Erblindung führen kann. Katarakt, Glaukom und Hornhautprobleme können auftreten

G UroGenitale Fehlbildungen treten bei Jungen und Mädchen auf und können Hoden, Penis, Ovarien und Uterus betreffen

R Das Ausmass der EntwicklungsRetardierung kann geistige Behinderung, Lernschwierigkeiten und Verhaltensprobleme beinhalten

DIAGNOSE

Das Syndrom muss durch einen Gentest bestätigt werden, auch wenn ein oder mehrere der Merkmale fehlen

BEHANDLUNG

Regelmässige Ultraschall-Kontrollen für Wilms Tumor um Probleme zu vermeiden oder schnellstmöglich zu behandeln

UNTERSTÜTZUNG

Die International WAGR Syndrom Support Group bietet Unterstützung für Familien, fördert die Forschung und sensibilisiert die Öffentlichkeit