



WAS IST DAS FOXP1-SYNDROM?

Das FOXP1-Syndrom wird durch Veränderungen im FOXP1-Gen verursacht, das wichtig für die frühe Entwicklung des Gehirns und anderer Organsysteme ist.

Derzeit sind weltweit weniger als 1.000 Personen offiziell mit dem FOXP1-Syndrom diagnostiziert worden.

WAS SIND DIE SYMPTOME?

Das FOXP1-Syndrom verursacht Verzögerungen in der körperlichen Entwicklung und der Sprache bei kleinen Kindern. Betroffene haben meist leichte bis schwere Lernschwierigkeiten, Probleme mit dem Sprechen und Verstehen von Sprache sowie Verhaltensauffälligkeiten. Manche Menschen haben Muskelschwäche im Mund- und Gesichtsbereich, Sehprobleme, Schielen, Herzprobleme, Nierenprobleme, Hörverlust oder Anfälle.

GIBT ES EINE HEILUNG?

Derzeit gibt es keine Heilung oder Behandlung für das FOXP1-Syndrom. Unterstützende Pflege durch Therapien und medizinische Spezialisten wird empfohlen, um die Lebensqualität zu verbessern, Funktionen zu maximieren und Komplikationen zu reduzieren.

Folge Uns



Spende



www.foxp1.org



[@foxp1foundation](https://www.instagram.com/foxp1foundation)



info@foxp1.org

Die International FOXP1 Foundation ist eine gemeinnützige Organisation (501(c)3), die sich der Unterstützung von Menschen mit FOXP1-Syndrom und der Suche nach einer Heilung widmet.

