



O QUE É A SÍNDROME FOXP1?

A Síndrome FOXP1 é causada por alterações no gene FOXP1, que é importante para o desenvolvimento inicial do cérebro e de outros sistemas do corpo.

Atualmente, menos de 1.000 pessoas foram formalmente diagnosticadas com a Síndrome FOXP1.

QUAIS SÃO OS SINTOMAS?

A Síndrome FOXP1 causa atrasos no desenvolvimento físico e na fala em crianças pequenas. Indivíduos com esta síndrome geralmente apresentam dificuldades de aprendizagem de leve a grave, problemas para falar e entender a linguagem, e podem também apresentar desafios comportamentais. Algumas pessoas podem ter fraqueza nos músculos da boca e do rosto, dificuldade para enxergar claramente, estrabismo, problemas cardíacos, renais, perda auditiva ou convulsões.

EXISTE UMA CURA?

Atualmente não existe cura ou tratamento para a Síndrome FOXP1. Recomenda-se cuidados de suporte por meio de terapias e especialistas médicos para melhorar a qualidade de vida, maximizar a função e reduzir complicações.

Siga-nos



Doar



www.foxp1.org



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



info@foxp1.org

A International FOXP1 Foundation é uma organização sem fins lucrativos 501(c)(3) dedicada a apoiar pessoas afetadas pela Síndrome FOXP1 e a encontrar uma cura.

