



## ¿QUÉ ES EL SÍNDROME FOXP1?

El Síndrome FOXP1 es causado por cambios en el gen FOXP1, que es importante para el desarrollo temprano del cerebro y otros sistemas del cuerpo. Actualmente, menos de 1,000 personas han sido diagnosticadas formalmente con el Síndrome FOXP1.

## ¿CUÁLES SON LOS SÍNTOMAS?

El Síndrome FOXP1 causa retrasos en el desarrollo físico y del habla en niños pequeños. Las personas con este síndrome suelen tener dificultades de aprendizaje leves a severas, problemas para hablar y entender el lenguaje y pueden también presentar desafíos conductuales. Algunas personas pueden tener debilidad en los músculos de la boca y la cara, dificultad para ver claramente, estrabismo, problemas cardíacos, renales, pérdida de audición o convulsiones.

## ¿HAY UNA CURA?

Actualmente no existe cura ni tratamiento para el Síndrome FOXP1. Se recomienda cuidado de apoyo mediante terapias y especialistas médicos para mejorar la calidad de vida, maximizar la función y reducir las complicaciones.

Síguenos



Donar



[www.foxp1.org](http://www.foxp1.org)



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



[info@foxp1.org](mailto:info@foxp1.org)

La Fundación Internacional FOXP1 es una organización sin fines de lucro 501(c)(3) dedicada a apoyar a las personas afectadas por el Síndrome FOXP1 y a encontrar una cura.

