



WAT IS FOXP1-SYNDROOM?

FOXP1-syndroom wordt veroorzaakt door veranderingen in het FOXP1-gen, dat belangrijk is voor de vroege ontwikkeling van de hersenen en andere orgaansystemen. Momenteel zijn minder dan 1.000 personen officieel gediagnosticeerd met FOXP1-syndroom.

WAT ZIJN DE SYMPTOMEN?

FOXP1-syndroom veroorzaakt vertragingen in de fysieke ontwikkeling en spraak bij jonge kinderen. Personen met dit syndroom hebben meestal milde tot ernstige leerproblemen, moeite met spreken en taalbegrip, en kunnen ook gedragsproblemen hebben. Sommige mensen hebben zwakte in de mond- en gezichtsspieren, problemen met helder zien, scheelzien, hartproblemen, nierproblemen, gehoorverlies of toevallen.

IS ER EEN GENEZING?

Er is momenteel geen genezing of behandeling voor het FOXP1-syndroom. Ondersteunende zorg via therapieën en medische specialisten wordt aanbevolen om de levenskwaliteit te verbeteren, functies te maximaliseren en complicaties te verminderen.

Volg Ons



Doneren



www.foxp1.org



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



info@foxp1.org

De International FOXP1 Foundation is een 501(c)(3) non-profitorganisatie die zich toelegt op het ondersteunen van mensen die getroffen zijn door het FOXP1-syndroom en op het vinden van een genezing.

