



QU'EST-CE QUE LE SYNDROME FOXP1 ?

Le syndrome FOXP1 est causé par des modifications du gène FOXP1, qui est important pour le développement précoce du cerveau et d'autres systèmes organiques. À ce jour, moins de 1 000 personnes ont été formellement diagnostiquées avec le syndrome FOXP1.

QUELS SONT LES SYMPTÔMES ?

Le syndrome FOXP1 provoque des retards dans le développement physique et la parole chez les jeunes enfants. Les personnes atteintes ont généralement des difficultés d'apprentissage allant de légères à sévères, des troubles du langage parlé et de la compréhension, et peuvent aussi avoir des troubles du comportement. Certaines personnes peuvent avoir une faiblesse des muscles de la bouche et du visage, des difficultés à voir clairement, un strabisme, des problèmes cardiaques, rénaux, une perte auditive ou des crises d'épilepsie.

Y A-T-IL UN TRAITEMENT ?

Il n'existe actuellement aucun traitement ni guérison pour le syndrome FOXP1. Des soins de soutien par des thérapies et des spécialistes médicaux sont recommandés pour améliorer la qualité de vie, maximiser les fonctions et réduire les complications.

Suivez-nous



Faire un don



www.foxp1.org



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



info@foxp1.org

The International FOXP1 Foundation is a 501(c)3 dedicated to supporting those impacted by FOXP1 Syndrome and finding a cure.

