



COS'È LA SINDROME FOXP1?

La sindrome FOXP1 è causata da mutazioni nel gene FOXP1, importante per lo sviluppo precoce del cervello e di altri sistemi organici. Attualmente meno di 1.000 persone sono state formalmente diagnosticate con la sindrome FOXP1.

QUALI SONO I SINTOMI?

La sindrome FOXP1 causa ritardi nello sviluppo fisico e del linguaggio nei bambini piccoli. Gli individui con questa sindrome di solito presentano difficoltà di apprendimento da lievi a gravi, problemi nel parlare e comprendere il linguaggio e possono avere anche difficoltà comportamentali. Alcune persone possono avere debolezza nei muscoli della bocca e del viso, difficoltà visive, strabismo, problemi cardiaci, renali, perdita dell'udito o crisi epilettiche.

ESISTE UNA CURA?

Attualmente non esiste una cura o un trattamento per la sindrome FOXP1. Si consiglia assistenza di supporto tramite terapie e specialisti medici per migliorare la qualità della vita, massimizzare le funzioni e ridurre le complicanze.

Seguici



Donare



www.foxp1.org



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



info@foxp1.org

La International FOXP1 Foundation è un'organizzazione non profit 501(c)(3) dedicata a supportare le persone colpite dalla Sindrome FOXP1 e a trovare una cura.

