

FOXG1 syndrom

FÖREKOMST

År 2018 fanns enbart 360 personer med syndromet registrerade i världen. Antalet diagnostierade kommer troligen öka i takt med att fler genetiska undersökningar görs.

ORSAK

Orsakas av mutation i FOXG1-genen. De flesta av dessa mutationer är spontanmutationer och har inte ärvts av någon av föräldrarna.

SYM TOM

Litet huvudomfång, avvikelser i hjärnstrukturer, intellektuell funktionsnedsättning, motoriska svårigheter och epilepsi är några av symtomen.

BEHANDLINGAR OCH ÅTGÄRDER

Aktiviteter och medicinska åtgärder som är anpassade efter individens unika behov. Viktigt att stöd kring lek, kommunikation och motorik sätts in tidigt.