

DÍA INTERNACIONAL DEL SÍNDROME KBG.

11 junio 2022

SINDROME KBG HECHOS RÁPIDOS



CARACTERÍSTICAS



¿Qué es el Síndrome KBG?

El síndrome de KBG es una enfermedad de baja prevalencia. Las personas afectadas presentan un fenotipo físico particular: rostro triangular, dientes incisivos centrales superiores grandes (macrodoncia), anomalías esqueléticas (principalmente en las costillas y en las vértebras), y retraso del desarrollo. Otros síntomas incluyen baja estatura, anomalías cerebrales, discapacidad intelectual con problemas de comportamiento, problemas intestinales, sordera, y otros. El nombre del síndrome se debe a las iniciales de los apellidos de los primeros tres pacientes descritos con esta condición. Es causado por una mutación en el brazo largo del cromosoma 16 (gen ANKRD11). La herencia es autosómica dominante.[1][2]. El tratamiento y el manejo depende de los problemas que hay. Entre las posibilidades terapéuticas está la logopedia.[1]

<https://rare diseases.info.nih.gov/espanol/12064/sindrome-de-kbg>

Día mundial de concienciación del Síndrome KBG desde AELFA-IF

La labor de la **investigación** y de los y las **logopedas** es crucial para contribuir a mejorar la calidad de vida y de comunicación de las personas con síndrome de KBG.

Desde AELFA-IF nos unimos a la acción y la investigación para construir **oportunidades de comunicación, salud y calidad de vida para todas las personas con Síndrome KBG en todos los entornos.**

