

¿Qué es el síndrome de Treacher-Collins?

El síndrome de Treacher-Collins es un trastorno congénito del desarrollo craneofacial caracterizado por una **displasia otomandibular simétrica bilateral** sin anomalías de las extremidades, asociado a diversas anomalías de cabeza y cuello. Suele ir acompañado de hipoacusia conductiva bilateral. No presentan discapacidad cognitiva. Se estima una incidencia anual de 1/50.000 nacidos vivos por lo que es considerada una enfermedad de baja prevalencia.

El pronóstico de las formas moderadas de la enfermedad es favorable con un tratamiento adecuado por un **equipo de profesionales especializados** en medicina craneofacial. El equipo debe incluir a médicos y otros profesionales de la salud con una formación especial en: neurocirugía, ORL, audiología, oftalmología, cirugía plástica y craneofacial, dentistas y maxilofaciales, **logopedas** y genetistas.

El papel del logopeda

Las anomalías mandibulofaciales afectan directamente al habla, la voz, la deglución, respiración y audición por ello la intervención del logopeda es fundamental para asegurar el desarrollo adecuado del paciente y mejorar su calidad de vida.

<https://enfermedades-raras.org/index.php/ayudanos/hazte-voluntario/2-feder/8375-feder-se-une-al-d%C3%ADa-mundial-del-treacher-collins-3#:~:text=La%20cita%2C%20acontece%20cada%2028,dio%20nombre%20a%20la%20patolog%C3%ADa.>

<https://almasespeciales.es/2018/02/08/treachercollins/>

Celebración desde AELFA-IF

Desde AELFA-IF nos unimos a la acción y la investigación para construir **oportunidades de salud, bienestar, justicia y dignidad para todas las personas con Síndrome de Treacher-Collins en todos los entornos.**

