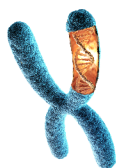


#1 Cause génétique de Paralysie cérébrale

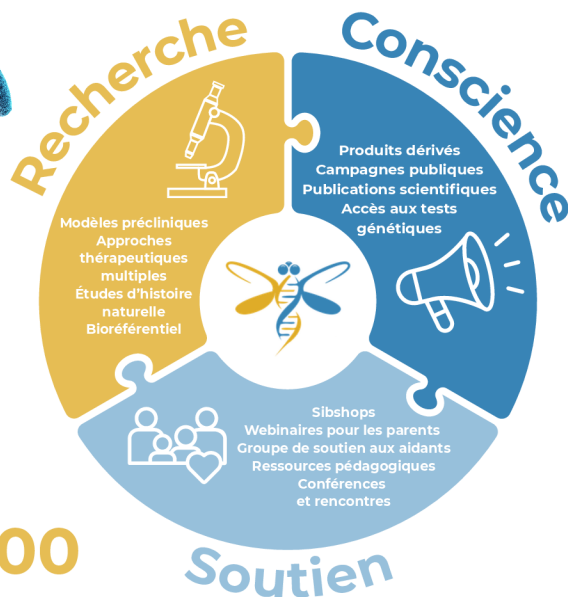
Qu'est-ce que le syndrome CTNNB1 ?



Une maladie rare causée par
des variants du gène
CTNNB1 qui entraînent une
diminution des niveaux et/ou
de la fonction de la protéine
bêta-caténine.

Prévalence estimée :

3 sur 100 000



Les symptômes peuvent inclure



Déficiência cognitive
Microcéphalie
Troubles du comportement
Troubles du sommeil
Troubles de la parole
(y compris l'absence de parole)
Épilepsie



Hypotonie du tronc
Spasticité périphérique
Dystonie



Vitrorétinopathie exsudative
Strabisme
Erreurs de réfraction



Ménière attachée
Malformations cardiaques
congénitales
Ostéopénie
Scoliose
Difficultés d'alimentation
Troubles gastro-intestinaux



www.curectnnb1.org



info@curectnnb1.org

